

الألف
كتاب
الشاف
٢١٦

معجم التكنولوجيا الحيوية

إعداد: وليام بينر

ترجمة: هاشم أحمد

مراجعة: د. إبراهيم عبد المقصود



الهيئة المصرية العامة للكتاب



معجم
التكنولوجيا الحيوية

الألف كتاب الثاني

الإشراف العام

د. سمير سرحان

رئيس مجلس الإدارة

رئيس التحرير

احمد صليحة

سكرتير التحرير

عزت عبدالعزيز

الإخراج الفني

محسنة عطية

معجم التكنولوجيا الحيوية

المؤلف

وليام بينز

ترجمة

هاشم أحمد

مراجعة الدكتور

إبراهيم عبد المقصود



دار النشر: مكتبة الفلاح

١٩٩٦

هذه هي الترجمة العربية الكاملة للكتاب :

BIOTECHNOLOGY FROM A to Z

by

William Bains

1998

الفهرس

الصفحة	الموضوع
٧	مقدمة
١١	مقدمة الطبعة العربية
١٣	كيف تقرأ هذا الكتاب
١٥	التن
٤١٦	تعريف الـ ١
٤٢٠	تعريفات
٤٢٦	مسرد عربي
٤٣٧	مسرد انجليزي
٤٥٢	التعريف بالمؤلف والمترجم والمراجع

مقدمة

تقف التقنية الحيوية الآن على أرضية صلبة ، انها تقف للناس الوعود التي قطعتها على نفسها ، والتي قد تبدو للناس بعيدة المثال . ومع ذلك فقد وصلت التقنية الحيوية إلى درجات كبيرة من النجاح ، وأصبحت في بعض المستويات أمرا واقعا . فبدأنا من الجبن التي نأكلها ، والتي تصنع من مادة الأنفحة المهندسة حيويًا ، إلى التقارير الحديثة التي تسبغ فيها عن الجرائم التي ترتكب . ويكون دليل الاثبات الوحيد فيها أحد أساليب التقنية الحيوية ، ومن ثم فقد أصبحت التقنية الحيوية تشكل جزءا مهما من حياتنا اليومية .

إن فكرة التقنية الحيوية نشأت من طبيعة استغلالها لأدوات الكيمياء الحيوية ، والتي استطاعت أن تبتكر الكثير منها خلال سنوات فصولها .

وظهر الأثر العظيم للموسم للتقنية الحيوية في مجال الاهتمام بالرعاية الصحية . إذ تعتبر العقاقير المستخلصة من الجزيئات البروتينية الكبيرة الآن - من أهم طرق العلاج القياسية للأمراض الخطيرة .

والانسولين الآمن والمتوفر لمرضى البول السكري ، وهرمون النمو لهؤلاء المرضى الذين يعانون نقصا في البروتين ، قد حقق آمال الكثير من المرضى بحياة صحية طبيعية . وتلك العوامل التي تساعد على تنشيط الخلايا الدموية ، لعلاج السرطان بالطرق الكيميائية ، والعقاقير التي تمنع نمو خلايا السرطان ، قد جعل كثيرا بالحياة الصحية السليمة لهؤلاء المرضى .

والتأثير النشط لـ « مصطلح التجلط » الذي يحمي الكثير من الناس من الأمراض القلبية ، وحتى قبل وصف هذه العلاجات ، فقد قصت التقنية الحيوية للأطباء الوسيلة لتشخيص المرضى ، أو حتى اتقاء مخاطر الأمراض

في وقت مبكر ، والتي قدمت في مجال الرعاية الطبية الكثير من الفوائد .
إن هذا التقدم وتأثيره سوف يستمران قسما ، بالإضافة إلى أن ما تقدمه
البيولوجيا الجزيئية يوضع لنا الكثير من الحقائق عن صحة الإنسان .

ومن خلال التجارب استطاع العلماء تصميم استراتيجيات علاجية ،
وعقاقيرية ، لتوجيهها إلى أغراض معينة ، وتقليل الأعراض الجانبية السمية
التي تصاحب استخدام هذه العقاقير . أن العديد من هذه العقاقير ، يجري
الآن تجديدها واختبارها لعلاج الأمراض التي تهدد الصحة مثل السرطان ،
الالتهاب الشعبي والربو .

ولجئ اهتمام العلماء بمرض الإيدز الوبائي ، ثورة من الاكتشافات
الموتية ، وفي السنوات التالية لاكتشاف مرض الإيدز ، قام الباحثون
بتحديد الفيروس المسبب للمرض ، وتشخيصه . واستخدمت المعلومات
المنحاة إلى تصميم عشرات العقاقير التي تلائم حالات يمينها والكثير من هذه
العقاقير ، يجري الآن اختبارها إكلينيكيًا في محاولة لعلاج أو منع المرض .
لذا فإن المهد الذي تكتشف به هذه العقاقير وتطورها يعتبر ممثلاً غير
مسيوق في التاريخ الطبي .

ويدرس العلماء الآن أجهزة الجسم لعلاج القصور الوظيفي لها ، وعلى
سبيل المثال ، الجهاز المناعي ، المنع ، الجهاز العصبي ، والجهاز الوراثي
المعد الذي يتحكم في نمو الخلية وتخليقها .

إن التقنية الحيوية ليست قاصرة على الاهتمام بالرعاية الصحية
فقط ، بل إنها تهتم كذلك بحل المتساكن التي تواجه المجتمع . وتقوم
التقنية الحيوية على استخدام قدر ضئيل من الطاقة ، يتناسب مع الانجمام
السائد اليوم ومع متطلبات الجمهور في فترة التسعينات . وهناك
المحاصيل الهندسية وراثيًا لكي تكون أقل عرضة للتلف وأكثر مقاومة
للأمراض ، وتوفر في استخدام المبيدات الكيميائية . كما يجري الآن
استخدام الكائنات المضوية الدقيقة في تنظيف البقع البترولية والمخاري
الكيميائية لمنع التلوث البيئي . كما أن هناك تقنية أصبحت مثيرة للجدل
وهي بسملة الذرة التي تقوم بتوفير وسائل قوية لمحاربة الجريمة ،
وتتقدم الدلائل الجديدة القابلة للتحلل ، السبيل للتخلص من النفايات
والمخلفات والحل المبكر لمشاكل عالم اليوم .

وهناك الإنزيمات التي شقت لنفسها طريقًا قويًا كمواد حفازة ،
ومطبيقات لصناعات شديدة التنوع بدءًا من المواد الكيميائية المستخدمة في
النباتات وحتى الفضالة المنزلية .

وسوف يشهد هذا العقد خطوات قوية وعملقة للتقنية الحيوية . ويرى المؤلف نصيباً أن عقد التسعينات سيكون عقد علم البيولوجيا ، لأن التقنية الحيوية ستصبح مكملة للحياة اليومية في الكثير من الأمور ، وتتوقع صنعتها مع المواد الكيميائية ، الكمبيوتر ، والمقايير الحيوية الموجودة الآن .

وهذا يعنى أن الكثير من الناس سوف يرتبط بالتقنية الحيوية بأى شكل من الأشكال كعلم ، كصناعة ، كمورد ، كمستهلك للمنتجات التى تنتجها صناعة التقنية الحيوية .

وكان اهتمام الرأى العام بتنظيم التقنية الحيوية واضحاً في فترة السبعينات والثمانينات ، وكان اعتراضه نابعاً من المخاوف المتوقعة للاستخدامات السيئة للهندسة الوراثية ، والتي خلأت عناوين الصحف الكبرى ، ولم يكن لهذه المخاوف أساس من الصحة ، ومن أمثلة هذا أن الطهاة في الولايات المتحدة رفضوا استخدام الطماطم الهندسة وراثياً .

ومنذ البداية اهتمت صناعة التقنية الحيوية واستوعبت الدرس جيداً من الصناعة الذرية ، التي جعلت الجمهور لا يثق في قدراتها من قرط سرية نشاطها .

ان على العاملين في هذا الميدان والمتصلين به (مثل أجهزة الاعلام والهيئات الحكومية والمعاهد التعليمية وبالطبع العلماء ومراكز الأبحاث) ، أن يلعبوا دوراً جليلاً في تعليم الجمهور ، ولكي يقوموا بهذا الدور بفاعلية ، يجب عليهم أن يعرفوا تماماً ما الذى تستطيع ولا تستطيع أن تقدمه التقنية الحيوية للجمهور - ان شرح الأفكار والمصطلحات الواردة في هذا الكتاب ، سوف يقسم السبيل إلى هذا الفهم ، وسوف يساعد في الوصول إلى اليوم الذى لا يستطيع أن يستغنى فيه المواطن عن التقنية الحيوية ولا يتصور الحياة اليومية تستغنى عن التقنية الحيوية ، مثلما لا يستطيع ان تستغنى عن الكمبيوتر وتطبيقاته المتعددة في جميع مجالات الحياة .

بقلم ج. ميم كراب
رئيس وكبير الموظفين التنفيذيين
شركة جينتسك

مقدمة الطبعة العربية

تمد التكنولوجيا الحيوية من الأمور الأساسية في حياتنا اليومية سواء أكانت تطبيقاتها في الطب أم الصناعة أم الزراعة .

ويتراعى لأول وهلة أن تطبيقات التكنولوجيا الحيوية بسيطة للغاية يمكن الاتمام بها دون تعقيد أو أية صعوبات وهذا ما يبسط الأمر ويسهل المرض باختصار وبشكل مباشر غير أن التغذية الحيوية وأصول ممارسة التكبيك تتطلب عملا يحتاج الى دقة وعناية بالغتين .

ومعالج هذا الكتاب باختصار معظم الموضوعات في مجال التقنية الحيوية مرتبة ترتيبا أبجديا لاتينيا ويصير مرجعا ومعبجا للمستغلين في مجال علوم الحياة الحديثة في قرونها المختلفة مثل بيولوجيا الجزيئات والهندسة الوراثية ومزارع الأنسجة .

فلقد قلعت التكنولوجيا الحيوية الكثير للآسان ، ففي مجال الزراعة حلت الكثير من المشاكل التي كان يصعب حلها في الماضي ، فلقد استطاعت انتاج نباتات خالية من الأمراض الفيروسية عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وكذلك انتاج نباتات مقاومة للأمراض وكذلك الجفاف والملوحة عن طريق الهندسة الوراثية ثم الصل على زيادة اعداد هذه النباتات بكميات كبيرة (الاكثار المصل النقيق) عن طريق مزارع الأنسجة أيضا وبذلك تحل كثيرا من المشاكل في مجال الزراعة كان يصعب التغلب عليها في الماضي .

وكذلك استطاعت التقنية الحيوية أن تنتج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة الدواء مما يشير بحل كثير من المشاكل التي تواجه صناعة الدواء .

ان فكرة التكنولوجيا الحيوية نشأت من طبيعة استخدامها للكيمياء الحيوية والتي استطاعت أن تبتكر الكثير خلال السنوات السابقة .

وتقدم هذا الكتاب « التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء » للمكتبة العربية لصالح نفس كبير تفتقر اليه وذلك لتوضيح المفاهيم الحديثة لتكنولوجيا الحيوية ، وكذلك اتسعت الفرصة لكثير من طلاب العلم في وطننا العربي الكبير وميدته للتعرف على الطرق الحديثة المستخدمة في مجال التقنية الحيوية بموضوعاتها المختلفة .

ولقد كان لمصر دور رائد في هذا المجال وتطبيقاته فترى اليوم معاهد البيوتكنولوجي قد بدأت في الانتشار في ربوع البلاد وأصبح لدينا معهد رائد في مجال الهندسة الوراثية ومعامل زراعة الأنسجة في المجالين الزراعي والدوائي .

وتنتج مصر حالياً نباتات خالية من الأمراض الفيروسية ثم اكثرتها عن طريق مزارع الأنسجة النباتية وبذلك حلت كثيراً من المشاكل في هذا المجال . وتجري الأبحاث والتجارب لإنتاج المركبات الثانوية التي تمثل في صناعة الدواء وكذلك الأبحاث في مجال نقل الصفات الوراثية لانتعاش نباتات مقاومة للفيروسات وأخرى مقاومة للجفاف والملوحة .

د . إبراهيم عبد القصور
رئيس نشاط زراعة الأنسجة
بمشروع مصر - كاليفورنيا

كيف تقرأ هذا الكتاب

يمرّض هذا الكتاب بالشرح والتحليل لمجموعة من أهم المصطلحات العلمية في مجال التكنولوجيا الحيوية ، التي تخدم الأبحاث التطبيقية في مجالات الزراعة والطب والمواديات ٠٠٠ الخ .

وقد راعينا في ترتيب الأبيجدية الانجليزية نظرا لأن المصطلحات العربية لم تستقر بعد .

ولتيسير استخدامه أعدنا كتابين أحدهما ترتيب حسب الأبيجدية الانجليزية من الآخر ترتيب حسب الأبيجدية العربية من وللمتصفح عن موضوع معين ، ما عليك الا أن تنتقل إلى الصفحة المشار إليها أمام المصطلح ٠٠ ولزيت من الاطلاع يوجد في نهاية الموضوع والموضوعات المفضلة بهذا الموضوع .

المترجم
هاشم احمد

A

ADENOVIRUS

الفيرس القلبي

الفيرسات القدية ، هي مجموعة من الفيرسات تسبب أمراضاً مختلفة للإنسان والحيوانات الأخرى ، ومعظم هذه الفيرسات من الأنواع المختلفة . ويجرى استخدام هذه الفيرسات في تطبيقات استئصال الجين بطريقتين :

١ - هناك قدر من الفائدة للفيرسات القدية ، عند استخدامها كمنتجات استئصال جينية ، من أجل تعبير كميات كبيرة من البروتينات المعالجة في الخلايا الحيوانية .

وكالمعديده من الفيرسات الأخرى ، فإن هذه الفيرسات القدية لديها القابلية على تحويل جيناتها عند مستوى عال جداً . وتبحث منتجات الفيرسات القدية في استغلال هذه الخاصية ، عن طريق إحلال جين فيروس آخر ، ذلك الفيروس الذي يصفر عن البروتين القدي لريشه .

٢ - والفائدة الأخرى التي تحصل عليها من استخدام الفيرسات القدية ، تأتي في صنع لقاحات الفيرسات الحية ، إذ يوصل في هذه الحالة بروتين من نوع الفيرسات المرغوبة الأكثر خطورة يال د ن الفيرس غدي معتدل (١) . والبروتين القريب (القدي يجب ألا يكون خطيراً في حد ذاته) . يجري صنعه كلما أصاب الفيرس إحدى الخلايا . وعلى ذلك ، عندما يصنع الجهاز المناعي جسماً مضاداً لفيروس ، فإنه يصنع أيضاً جسماً مضاداً للبروتين القريب ، ويصبح الشخص في هذه الحالة محصناً ضد هذا البروتين القريب . واللقاح الفيروسي لداء الكلب ، يجري حالياً تطويره في الولايات المتحدة الأمريكية ، ويعتبر في مراحله الأولى .

انظر أيضاً اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ .

(١) انظر المذكرة ١٠٠ في جزء المصالح .

العلاج بالدواء القليل الانزيمى للجسم المضاد الموجه

ADEPT (antibody-directed
enzyme prodrug therapy)

هذه إحدى الطرق الجديدة لتوجيه دواء لنسيج معين . إذ يتم إجراء آلية التوجيه والدواء بطرق منفصلة . ويعطى الدواء كدواء قبل غير نشط ، أى لا تكون له أية تأثيرات فى حد ذاته . ويتحول هذا الدواء القليل إلى دواء نشط بواسطة انزيم معين . وعادة عندما يستخدم الدواء القليل كعلاج ، فإن الانزيم الذى يحوله إلى دواء نشط يجب أن يكون موجودا بالجسم . إلا أنه عند استخدام طريقة (ADEPT) ، فإن الانزيم المحول ، يجب بل ويفضل أن يكون غير موجود بجسم الإنسان بصفة طبيعية . وبدلاً من ذلك فإنه يعطى عن طريق حقن تال ، إذ ، يزدوج هذا الانزيم مع جسم مضاد ، الذى يقوم بتركيزه على النسيج المستهدف . وعندما يصل الانزيم إلى النسيج المستهدف ، فإن الدواء القليل ينشط حيثتكون الدواء الفعال ، بينما يظل هذا الدواء غير نشط فى الأماكن الأخرى من الجسم .

وقد طورت هذه الطريقة من أجل علاج الورم الخبيث . وتعتبر الأدوية القليلة أدوية ذات مركبات عالية السمية ومضادة للورم الخبيث ، وفى حالتها الطبيعية تكون لها تأثيرات جانبية خطيرة ، حيث إنها تقوم بقتل العديد من الخلايا ، بخلاف الخلايا الورمية الخبيثة . وباستخدام طريقة (Adept) ، فإن هذه العقاقير يمكن توجيهها إلى الخلايا الورمية الخبيثة واستبعاد بقية الجسم من تأثيرها ، وذلك باستخدام جسم مضاد ، يرتبط بطريقة معينة مع الخلايا الورمية .

انظر أيضا توصيل الدواء ص : ١٤٨ .

التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى

AFFINITY CHROMATOGRAPHY

وهذه إحدى طرق فصل الجزيئات ، من طريق استخدام قدرتها على الارتباط بطريقة معينة بالجزيئات الأخرى . وتعتبر هذه الطريقة ذات استخدام خاص فى فصل الجزيء البيولوجى ، وذلك لأن العديد من

الجزئيات البيولوجية ترتبط بقوة ، وبطريقة معينة مع الجزئيات الأخرى - ركائزها ، كوابحها ، منظماتها ، ووايطها ، الخ . (الرابط هو جزء يكون عادة جزئيا صغيرا أو مجموعة صغيرة من الجزئيات ترتبط بجزء كبير ، يكون عادة بروتينا . ويمكن اعتبار ركائز الانزيمات كروابط ، حيث أنها ترتبط بالانزيم ، وبالرغم من أنه لا يعتقد أنها تسلك هذا الطريق ، لأنها بمجرد أن ترتبط ، فإنها تتحول إلى جزء آخر) .

وهناك نوعان من التحليل الكروماتوجرافي الانجذابى البيولوجى :

الأول : إما أن يتجسد الجزء الحيوى ، والجزء الأصفر الذى يرتبط به ، يمكن أن يلتصق به فيما بعد .

الثانى : أو أن يتجسد الرابط الأصفر ويلتصق الجزء الأكبر به ، (وبالمطبع فإن اللاصق والمتصق ، قد يكونان جزئين عضويين أيضا) . والتشكل المتغير ، هو عن طريق استغلال جسم مضاد كجزء متجسد واستعماله فى الامساك بموروثه المضاد : وهذه العملية تسمى غالباً التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى المانح .

وتشتمل الجزئيات البيولوجية المستخدمة فى فصل الجزئيات الأصفر على :

١ - الانزيمات . لفصل الركائز (وتستخدم فى حالة ما إذا كانت إحدى الركائز غائبة عن الخليط ، والا فإن الانزيم سيحل محلها ما تقوم بفصله) .

٢ - الأجسام المضادة (وتستخدم فى فصل أى جزء أو مجموعة جزئيات من خليط مركب) .

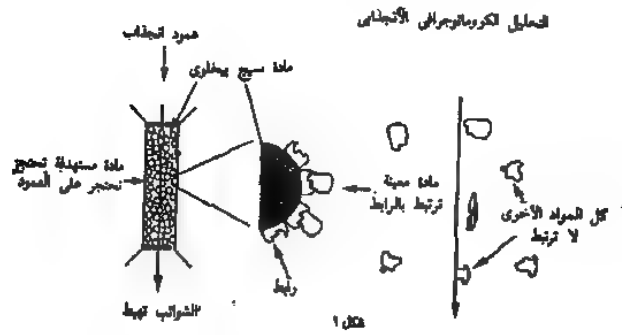
٣ - الديكسترينات الحلالية (وتستخدم بصفة خاصة لفصل المواد المحبة للماء) .

٤ - اللكتينات (وهى بروتينات ، تربط سكريات معينة بطريقة قوية ، وتستخدم لهذا السبب فى فصل الكروماتيدات وأى شيء يكون مرتبطاً بالكروماتيدات) .

والشكل المتغير ، يأتى فى التحليل الكروماتوجرافى للانجذاب الزيف ، إذ يكون هناك مركب مشابه للرابط البيولوجى ، يكون متجسداً على مادة صلبة ، وتكون الانزيمات أو المواد الأخرى مرتبطة به . وهناك سلسلة من الصفات العضوية المركبة ، تعتبر نشطة جداً فى الارتباط

بعض أنواع الانزيمات (خصوصاً *dehydrogenases*) ، يسبب نشاطها مع ركائز الانزيمات الحقيقية نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلويد *NAD* أو نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلويد فوسفات *NADP* - ثاني نيكلويد أدينين أو فوسفاته (٢) . ويسمى هذا أيضا بالتحليل الكروماتوجرافي الانجذابي للرابط الصبغى . وتشتمل الطرق الأخرى على التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي للمعدن ، حيث يثبت أيون المعدن ، على دعامة صلبة : ترتبط الأيونات المعدنية ، بشدة وبطريقة موضوعية بالمديد من الجزيئات الحيوية ، ويرتبط أيون المعدن بكلاهما أو مجموعة صلبة ، وهي تلك المجموعة الكيميائية التي ترتبط بالمعدن ، ويكون هذا المعدن عادة مرتبطا بها بشدة .

انظر الرسم شكل ١ .



وتستخدم سلسلة كيرة من المواد الدعائية ، في التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي (انظر موضوع التحليل الكروماتوجرافي وقسم ١١٥) .

ولكى ننتج مادة انجذابية ، فإن المادة الدعائية الصلبة ، سيرتبط بها الشريك الرابط ، يجب أن تكون نقطة كيميائية . وفي هذه العملية يتم أخذ مادة كيميائية متجمدة ، وتضاف إليها مجموعة كيميائية متفاعلة ،

(٢) انظر الملحق في آخر الكتاب .

بحيث انه عند اضافة الجزى. الرابط الانجذابى الى المادة الدعامة ، لانه يتفاعل معها ، ليكون وباطا تساهميا ، والا فان المادة الانجذابية ، تسمى تماما .

ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى ، على نطاق واسع فى مجال الأبحاث ، كما يستخدم أيضا فى عمليات الإنتاج ، بالرغم من أن المواد تكون عادة مكلفة . عند استخدامها على نطاق واسع فى عمليات التنقية ، ويستخدم التحليل الكروماتوجرافى عندما يكون هناك منتج ذو قيمة ، يرغب فى فصله من خليط مركب من المواد الكيميائية المتشابهة ، والتي يكون فيها المنتج هو المكون الأصفر . ومن ثم قامت شركة أرمور للمواديات وشركة باكستر للرعاية الصحية ، بفصل المعدل (VIII) ، الذى يستخدم فى علاج الهيموفيليا A (٣) من الدم باستخدام التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وذلك بربط جسم مضاد على (عمود) من المادة الصلبة ، وجعل البلازما تمر فوقه : ويستطيع العامل (VIII) أن يلتصق ، بينما لا تلتصق البروتينات الأخرى ، ويكون الناتج على درجة عالية جدا من النقاوة .

AFFINITY TAG

الرقعة الانجذابية

ويطلق عليها أحيانا رقعة التنقية ، هي قطاع من تسلسل الحوض الأمينى لبروتين معين ، تمت هندسته وراثيا داخل البروتين ، لجعل عملية تنقيته سهلة . ويمكن القيام بهذا العمل بعدة طرق :

١ - إذا كان البروتين الذى يجرى انتاجه كبروتين انجذابى (أى عدة بروتينات تصنع كجينيد متعدد واحد بواسطة الخلية ، وتحتاج الى أن تقتلع فيما بعد بواسطة عالم التقنية الحيوية) ، حينئذ تكون رقعة التنقية ، تسلسلا جينيا أمينيا قصيرا بين (وحدات) البروتين الانجذابى. والتي تسمح للبروتين بأن يقتلع بسهولة . قد يكون هذا التسلسل النوعى الذى تتعرف عليه الببتيداز أو البروتياز ، وعلى سبيل المثال فان

(٣) انظر الملحق .

تسلسل (ليوسين - فالين - يروليب - أرجينين - جليسين - سيرين)
 Leu-Val-Pro-Arg-Gly-Ser يتم التعرف عليه بواسطة انزيم الثرومين
 (النى يلتصق بين Arg والـ Gly) .

٢ - قد تكون الرقعة بروتينا آخر ، وعلى سبيل المثال فان الانزيم
 الذى يجعل بروتينا جديدا أسهل فى الاكتشاف (أو البروتين ذلك الذى
 يرتبط ببعض المواد الأخرى بقوة) مثل بروتين الأفيدين ، الذى يرتبط
 بفيتامين البيوتين بقوة) ، والذى قد يسمح للبروتين بأن يتقى عن طريق
 التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى . وعادة تقوم الانزيمات بالوفاء بكل
 الدورين ، حيث انها تحفز تفاعل الركائز وتربطها بالكوايح بطريقة قوية .
 وقد استخدمت القطاعات القصيرة من سليولير (الانزيم الذى يحلل
 السيليلوز) ، فى صنع البروتينات الانماجية ، التى تلتصق بمصفوفة
 الانجذاب السيليلوزى .

٣ - قد تكون الرقعة ، تسلسلا حمضيا امينيا قصيرا ، اما أن تكون
 عشوائية أم أنه يتم اختيارها من بعض البروتينات الأخرى ، والى يتم
 التعرف عليها بواسطة جسم مضاد . ويرتبط الجسم المضاد بعد ذلك
 بالبروتين ، فى حين أنه لا يستطيع ذلك من قبل . واحدى هذه البيبتيدات
 القصيرة التى تعرف بـ FLAG تم تصميمها بطريقة معينة بحيث يكون
 من السهل عليها أن تصنع أجسامها مضادة ضدها .

٤ - وقد تكون الرقعة ، عدة أحماض امينية قليلة ، والى تستعمل،
 غيما بعد كرقعة كيميائية للبروتين . وعلى سبيل المثال ، سلسلة الأحماض
 الامينية موجبة الشحنة ، ترتبط بمرشح سالب الشحنة : وقد يمكن
 استعمال هذا كقواعد لأحد نظم الفصل . وترتبط بعض الأحماض
 الامينية بالمعادن بطريقة قوية ، وخصوصا عندما تكون فى أزواج : ويمكن
 استغلال هذه الخاصية الكيميائية ، عن طريق استخدام مرشح ، ترتبط
 به ذرات المعدن كيميائيا لسحب بروتين للخارج من خليط من البروتينات .

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافى الانجذابى ص : ١٦ .

اجروباكتيريوم تيسوم فاسينز

(الاسم العلمي لنوع من البكتيريا)

AGROBACTERIUM TUMEFACIENS

تسبب هذه البكتيريا ، مرضا يسمى التدرن التاجي (2) في بعض النباتات . إذ يقوم هذا البكتير بإحداث شق في النبات ، وتحقق قطعة قصيرة من د ن أ داخل بعض الخلايا حول هذا الشق . ويأتي ال د ن أ من بلازميد كبير - بلازميد TI (بلازميد التحليق الورمي) . والمنطقة القصيرة من البلازميد TI تسمى T-DNA ، (وهي التي تطلق على د ن أ المنقول) ، يتم نقلها إلى الخلية النباتية ، والتي تجعل الخلية تنمو بشكل يشبه الشكل الورمي . ويحتوي T-DNA على الجينات ، والتي في وجود أشياء أخرى ، تسمح لخلايا النبات المصاب ، بأن يصنع مركب غير عادي (octopine, nopaline) . وهما اللذان يعتبران من خصائص الخلايا المنقولة . وتكون الخلايا المقصة (وهي عبارة عن تفرع في النسيج النباتي) ، التي تصبح بيتا آمنا للبكتير .

واستخدمت آلية نقل ال د ن أ هذه كطريقة لهندسة النبات وراثيا . إذ يجري تعديل البلازميد TI ، بحيث أن جينا غريبا ، يتم نقله إلى خلية النبات ، مع أو بدلا من جينات تخليق النويالين . وعندما يستعيت البكتير مع خلايا النبات المعزولة ، أو مع نسيج النبات المشقوق فإن الجين (المحدد) يستقر داخل الخلايا ، ويظهر متكامل في كروموسومات النبات .

وعادة ما تصيب A. tumefaciens بعض النباتات فقط من ذوات الفلقتين ، لأن استجابتها لاحداث (الشق) الجرح تكون مرتبطة بالية نقل ال د ن أ للبكتير المورم . وعندما تجرح النباتات ذات الفلقتين ، فإنها تصنع راتنج فينولي كيميائيا معينا ، والتي تكون جزءا من آلية حماية الجرح .

وتستخدم A. tumefaciens كلا من هذه المركبات ، أولا كعوامل كيميائية تكتيكية (أي أنها تسمح تجاه مصدر المركب ، وبذلك تكتشف الجرح) وثانيا لتحفز نقل ال د ن أ .

والنباتات أحادية الفلقة لا تستجيب بهذه الطريقة ، ولذا فإنها تعتبر مقاومة لـ A-tumefaciens وقد كانت هذه إحدى المشاكل في الماضي،

(2) انظر التدرن التاجي في ملحق الكتاب .

بالنسبة الى علمه التقنية الحيوية ، حيث ان العديد من النباتات الزراعية المهمة ، والتي تشتمل على محاصيل الحبوب تعتبر من نوع النباتات أحادية الفلقة . وقد كان استغلال البلازميد والظروف التي يجري فيها نقل الـ *Agrobacterium tumefaciens* (*Agrobacterium tumefaciens*) ، قد سمحت لمصاصيل الحبوب (بما فيها الأرز والأردية) ، بأن تنقل مع *T-DNA* لكن هذا الاجراء لا يزال تقنية يصعب العمل بها بكفاءة .

والمشكلة السابقة مع ورميات البكتيريا الزراعية كانت حجم البلازميد، الذي حمل من الصمغ التعامل معه باستخدام تقنيات الـ *Agrobacterium tumefaciens* . وتم ادخاله في الوقت الحالي مع نظم المتجهات الثنائية ، لتغلب على هذه المشكلة ويتم حمل الـ *T-DNA* فوق بلازميد واحد صغير ، والذي يسهل استخدامه في أنابيب الاختبار . ويحتوي بلازميد كبير نوعاً على (جينات *Vir*) ، التي تعتبر ضرورية لعملية الإصابة ولكن لا يشترط استخدامها . ويشارك الاثنان قدراً من الـ *Agrobacterium tumefaciens* ؟ بطريقة مشتركة ، بحيث انه عندما يدخلان الى إحدى الخلايا ، فانهما يتحدان ليكونا بلازميداً واحداً *Agrobacterium tumefaciens* الذي يحتوي على جينات *Vir* الأصلية والمنطقة المستقلة حديثاً من *T-DNA*

وقد استخدمت *Agrobacterium tumefaciens* لإدخال الـ *Agrobacterium tumefaciens* الى الأشجار . ولما كانت الأشجار نباتات يصعب تربيتها ، بسبب حجمها الكبير ، ودورة حياتها الطويلة ، لذا فان تقنيات الهندسة الوراثية ، توفر مميزات غير عادية من حيث السرعة ، والقدرة على هندسة ملايين المستنسخات ، وقد تم نقل الـ *Agrobacterium tumefaciens* الى الأشجار الجوز ، الحور ، التفاح والبرقوق ، عن طريق استخدام ورم البكتيريا الزراعية *Agrobacterium tumefaciens* .

AIDS

الاييدز

الاييدز (مجموعة أعراض نقص المناعة المكتسبة) ، وهي المرحلة النهائية لإصابة الإنسان بفيروس نقص المناعة البشرية (HIV) . ويعتقد حالياً انه الإصابة يتمدد علاجها وتكون النتيجة المتوقعة العمار الحقيق للمرض المصاب ، بالرغم من أن المدة التي يقضيها المريض منذ إصابته بالمرض وحتى وفاته تختلف من شخص الى آخر ، ويعجزون أن تم التعرف على المسبب الوحيد لهذا المرض وهو HIV فقد ظهرت شهادة متنامية تثبت أن HIV ليس وحده المسبب للإيدز . ويعتقد على وجه الخصوص ، أنه اذا أصيب شخص ما بـ *Mycoplasmata* (وهو نوع من البكتيريا) ،

فانه يصبح أكثر عرضة للإصابة بـ HIV ، إذا تعرض لهذا الفيروس ، وهناك الفيروس النوى يسمى بـ (cytomegalovirus) ، الذي يحمله العديد من الناس لمدة طويلة ، قد يتحول من فيروس نقص المناعة غير مؤذ ظاهريا الى مرض الايدز الكامل المعروف - وهناك أيضا نظرية - هائشر - التي تقترح ان معظم الضرر الواقع من المرض ، يأتي نتيجة مشكلة نقص المناعة الذاتية ، أي أن الايدز هو جهاز المناعة الذي يدور نفسه بنفسه ، عندما يهاجم عن طريق الفيروس ، فضلا عن أن يكون الفيروس مدعرا - الا أن فعالية العقاقير المضادة لفيروس نقص المناعة البشرية قد أوضحت أن فيروس نقص المناعة البشرية ، له دور مهم يلعبه في هذا المرض . وهناك العديد من المجالات التي قام فيها علماء التقنية الحيوية بأبحاث تقدم كبير في تحليل هذا المرض ، من خلال تطوير طرق التشخيص والعلاج ، والاتجاه نحو الشفاء الكامل من المرض ، والعمل على منع انتشاره :

١ - الأبحاث الأساسية : تم الانتهاء من التوصيف الكامل لفيروس نقص المناعة البشرية في خلال ستة أعوام منذ بداية التعرف على المرض ، وجاء بعضها من سجلات التاريخ الطبي ، وما كانت لتنتهي بهذه السرعة الا كنتيجة لتقنيات البيولوجيا الجزيئية ، والامكانية الفائلة للكوانتم التي تخضع هذه التقنيات .

٢ - التشخيص : ان الايدز من الأمراض البطيئة جدا ، وهؤلاء الناس الذين لديهم فيروس نقص المناعة الموجب ، قد يكونون مسببين للمرض ، بالرغم من عدم ظهور أية أعراض للمرض عليهم لسنوات عديدة ، ولهذا السبب ، فانه يوجد قدر كبير من الفاشلة في تشخيص الإصابة بفيروس نقص المناعة هؤلاء المرضى بالمرحلة الممكنة . وقد اقترح اجراء عدد كبير من الفحوص الجينية على أساس الأجسام المضادة الأحادية الاستساع ، وقد جرب ، وطور العديد منها وأرسل بعضها الى الأسواق . وهناك الفحوص الأخرى التي يكون الأساس فيها مجسات الـ DNA (انظر مجسات الـ DNA ص ١٤٣) ، وخصوصا النوع PCR (انظر هذا الموضوع ص : ٢٩٨) ، قد أجريت عليها الأبحاث لكنها كانت بصفة عامة بالغة التعقيد ، لكي يتم استخدامها على نطاق واسع في التطبيقات الأكلينيكية .

٣ - العلاج : والعلاج الوحيد المقبول في الوقت الحالي هو العلاج بـ AZT (الفيروس الارتجاعي) ، وهو عقار تقليدي كيميائي شائع يمكن تصنيعه باستخدام طرق الانتقال الجيوى (انظر الانتقال الجيوى ص : ٨٤) .

وهناك سلسلة من العقاقير الأخرى يجري تطويرها ، والبعض منها مبنى على أساس الأبحاث المقارنة التقليدية التي تمت في السنوات الأخيرة . والبعض الآخر هو من منتجات التقنية الحيوية مثل (CD4 ذو الأساس البروتيني) ، والذي يهدف إلى إيقاف الفيروس من الارتباط الدائم بالخلية . وبهذا يمنع إصابة خلايا جديدة . و CDR هو الخلية البروتينية التي يرتبط بها الفيروس . والبروتين gp 120 (والبروتين الأب gp 160) هو البروتين الفيروسي الذي يحدث الارتباط . وعند تغطيته ببروتين آخر ، فإنه سيتمتع نظرياً الفيروس من أن يعيش داخل الخلية . ولما كان الـ CDR بروتيناً غشائياً ، فإنه لا يقبل الإذابة ؛ ونتيجة لذلك فإن أحد الأهداف الأولى لأبحاث الـ CD4 أن المالح ، هو جعل CDR قابلاً للإذابة . وهناك مركبات مثل جينتك ، ياجون وشيرون والعديد من الأسماء الكبيرة الالامعة في مجال التقنية الحيوية ، تجري أبحاثاً على هذا النوع من علاج الإيدز . إلا أن التجارب الكليينكية التي أجريت لم تعط نتائج مبشرة حتى اليوم ، فظهر الجيل الأول من الـ CDR القابلة للإذابة .

٤ - اللقاحات : ان تطوير لقاح علاجي من أجل شيء ما ، يقوم بتصميم الجهاز المناعي ، يعتبر عملاً صعباً . اللقاح الراقى - هو ذلك اللقاح الذي يحى الناس الذين لم يصابوا بفيروس نقص المناعة ، من الإصابة بالفيروس - يجب أن يكون من الأسهل تطويره . ويجرى فحص العديد من الطرق ، التي تدور حول فكرة استئصال أحد البروتينات الخاصة ، أو جزء من البروتين من فيروس الإيدز ، واستخدامه كلقاح ؛ وبذلك نتجنب حقن فيروس نقص المناعة نفسه في الناس . والبروتينات المرشحة لهذا الغرض هي G 120 أو G 160 ، والبروتينات المتأخوذة من قلب الفيروس (P 24) والتي تبدو لبعض الأسباب أنها تعمل جيداً . ولا يوجد لقاح حتى الآن وصل في مرحلة التجارب الكليينكية للإنتاج الكمي .

والتأثير الفعال الذي أحدثه الإيدز كوفيد ، قد جعل صناعة التقنية الحيوية تعجل من إجراءات العملية التنظيمية لبعض العقاقير ، مما أصبح الأشخاص المصابون بالإيدز ، أكثر مسخفاً على هذه العمليات التنظيمية الرسمية ، وبدوا بأنفسهم يغيرون عقاقير لها تأثير فعال على الإيدز بطريقة غير رسمية . وهناك سلسلة من المركبات المضادة للفيروس التي يمكن استخدامها والتي تعتمد على عقار (interferon) الذي لم يخصص للمبيح كمقار ضد الإيدز داخل الولايات المتحدة ، قد تم تجربته بواسطة الأشخاص المصابين بالإيدز . وقد أدى ذلك بالتالي إلى أن يسلك رجال السياسة الطرق السريعة للموافقة على عمليات الدواء الخاصة بالإيدز ، والأمراض الأخرى المهمة التي تكون في مراحلها الأخيرة .

والإيدز من الأمراض التي لها فجرة سياسية عالية (الحفلات الموسيقية التي أقيمت من أجل التوعية بخطر الإيدز عام ١٩٩٢ ، تتناغم في ذاكرتنا مع المطرب فريدي ميركوري الذي جذب بلوونا من المشاهدين ، بالمقارنة بحوالي ٢٥٠ مليون مشاهد الذين استجابوا للحفلات التي أقيمت من أجل (الموضة الحية) لعانة المجاعة الأفريقية) . وتعتبر الأبحاث التي تجري في كلتا المجالات الصناعية والأكاديمية أبحاثاً مكثفة . والتمويل الذي يتفق من أجل الأبحاث التشخيصية والعلاجية للإيدز ، أصبح من الممكن الحصول عليه ، بخلاف الكثير من الأمراض الأخرى . وقد عملت صناعة التقنية الحيوية بكفاءة عالية في اكتشاف علاجات من أجل الإيدز ، وذلك لثلاثة أسباب رئيسية . الأول ، هو سهولة الحصول على الاعتبارات المالية نسبياً . الثاني ، وهو التحدي الفني المعقد للمرض ، الذي جذب إليه الباحثين من كل مكان . الثالث ، وهو حجم مشكلة هذا المرض في المستقبل : يحتمل أن يصل عدد المصابين بهذا المرض في العالم القريب إلى ٣ مليون شخص مصاب بفيروس المرض ، ومعظم هؤلاء سوف يطورون المرض في السنوات المقبلة ، ذلك الأمر الذي يحتاج إلى علاجات مؤثرة تستطيع التقنية الحيوية إنتاجها .

· AIRLIFT FERMENTER

مخمر الرفع الهوائي

مخمرات الرفع الهوائي ، أو مفاعلات الرفع الهوائي (ALRs) ، هي إحدى أنواع المخمرات الحلقية ، التي لها شهرة كبيرة جداً ، في العديد من التطبيقات . ويتكون مخمر الرفع الهوائي من جزئين رئيسيين ، رافع ومستقبل سفلي ، ويدور وسط التخمر السائل بين هذين الجزئين ، ويتم تغذية الرفع بالهواء (أو غاز آخر الذي يكون لمحياناً أكسجين نقياً) ، ويفشخ هذا الغاز في اتجاه الفقاع بواسطة رشاش . ومن ثم لا تكون هناك آلية تقليب داخل المخمر . ويوجد عادة موزع للغاز في أعلى الرفع . ويقوم هذا الموزع بعملية فصل الغاز من السائل ، وبذلك لا تعود فقاعات الغاز مرة أخرى إلى المستقبل السفلي ، حيث تحاول من هناك الصعود إلى الرفع وتؤدي بالتالي إلى إعاقة دوره السائل .

ويرجع شيوع هذا النوع من المخمرات ، إلى ديناميكية سائل المفاعل . حيث يقوم الهواء برفع السائل حول المخمر في انسياب تام ، وبذلك يقلل قوى القص التي قد تلجم نتيجة دوران ألواح التقليب خلال الوسط . والتي قد تؤدي إلى فتح الخلايا الشبيهة الرقيقة التي يجري استنباتها عنوة.

أو قد تلحق الضرر بالخيطوط الفطرية الطويلة . وكانت مفاعلات الرفح الهوائي ، ذات شهرة كبيرة ، في صنع الأجسام المضادة أحادية الامتصاص بكميات كبيرة . إلا أن الاتجاه قد تحول إلى استخدام مفاعلات النسيج المجوف لجميع عمليات التخمير ، ما عدا عمليات التخمير الحبيبية .

انظر أيضا النسيج المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية الحلقية ص : ٢٥٧ .

AMINO ACIDS الأحماض الأمينية

تعد الأحماض الأمينية ، هي المركبات الرئيسية لكل الكائنات الحية ، إذ يتم إنتاجها بكميات كبيرة بواسطة التقنية الحيوية ، باستخدام عمليات التخمير والتحول الحيوي . وقد سيطرت عدة شركات يابانية ، على أسواق الصالح من خلال إنتاجها الوفير من الأحماض الأمينية . وقد استخدمت هذه الشركات نظم التخمير التي يجرى من خلالها استنتاجات البكتيريا أو الفطريات ، والتي يتم الاختيار منها لإنتاج أحماض أمينية معينة بكميات كبيرة والتي تفرز داخل وسط التخمير . وعند جمع الوسط والتخلص من المركبات الأخرى ، يتم الحصول على الأحماض الأمينية ، بكميات قد تصل إلى المئات أو آلاف الأطنان في العام .

وتشتمل الأحماض الأمينية التي تنتج تجاريا على :

١ - الحامض الجلوتاميني : وهو الحامض الأميني الذوق يتم إنتاجه بكميات وفيرة فضلا عن أي حمض آخر ، لأنه يستعمل بكثرة كجلوتاميت صوديوم أحادي (MSG) في صناعة التوابل ، ويكسب الطعام نكهته المميزة ، ويستخدم في بلدان الشرق الأقصى كتوابل للمأكلة .

٢ - اللايسين : وهو الحامض الأميني الثاني الذي تنتج منه كميات وفيرة ، ويستخدم كمليقة إضافية لعلف الحيوانات (الذي يكون في الغالب به نقص جوهري في الأحماض الأمينية الأساسية) وعلى وجه الخصوص اللايسين) .

٣ - السيستين : الميثيونين . ويحتوي هذان الحامضان الأمينيان على عنصر الكبريت ، ويستخدمان أيضا كملائق إضافية لعلف الحيوانات .

٤ - الفينيلانين : بالإضافة الى استخدامه بكميات قليلة كمليئة إضافية لغذاء الحيوان ، لأن الفينيلانين ، يعتبر أهم المكونات الكيميائية المثابة في صناعة الـ (ASPARTAME) .

٥ - تريبتوفان : آثار ذلك الحمض ضجة إعلامية كبيرة عندما أنتج في عام ١٩٩٠ عن طريق الهندسة الوراثية الجديدة لميكروب المسيلة (*Bacillus amyloliquefaciens*) والذي قام بتصنيعه Denko Kk وكانت هذه المادة مرتبطة بمرض اعتلال جسد نادر يسمى بمجموعة أعراض الوهن الضلي المحب الأيسيني *eosinophila-myalgia syndrome* (EMS) وقد تعالت الأصوات ، وكثرت الادعاءات التي تثبت أن الهندسة الوراثية غير محدودة المواقف . وفي حقيقة الأمر فإن المشكلة كانت ترجع الى أن هناك مركبا كيميائيا تولد (تقليديا تماما) أثناء عمليات التخليق ، وليست له علاقة تذكر بـ د ن ا المالح .

وهناك العديد من الأحماض الأمينية التي لا تستطيع أحسنها صنعها بنفسها (وهي الأحماض الأمينية التي من أصل حيواني) ، وبالتالي يجب أن نتناولها في وجباتنا الغذائية ، ويجري صنعها أيضا بكميات كبيرة من أجل الاستهلاك الأدمي ، أو الاستهلاك الحيواني. ويوجد هناك ١٥ حمضا أمينيا طبيعيا آخر - وتوجد هذه الأحماض في البروتينات - ويتم إنتاجها بواسطة عمليات التخمير بكميات تقدر بالآلاف الأطنان . والأحماض الأمينية الأخرى التي لا توجد في البروتينات ، وخصوصا التي من نوع (D-isomers). يتم صنعها عن طريق عمليات التحول الحيوي كمواد كيميائية ومبسطة . وتستخدم عمليات التحول الحيوي لهذه المواد ، لأنها لا توجد في الطبيعة. أو توجد بكميات ضئيلة ، وعلى سبيل المثال ، فإن (D-amino acids) . يتم استخدامه في تصنيع المضادات الحيوية . وتعتبر (D-amino acids) هي تلك الأحماض التي لها ايدية (handedness) ، مخالفة للأحماض الأمينية الطبيعية) .

انظر المجلات الاصطناعية ص ٤٢ ، الأيدية ص ١١١ .

تجميد الخلايا الحيوانية

ANIMAL CELL IMMOBILIZATION

نستخدم الخلايا الحيوانية ، على نطاق واسع في مجال التقنية الحيوية ، لانتاج منتجات طبيعية ، أو بروتينات مهندسة وراثيا . ومن مميزات الخلايا الحيوانية انها تنتج بطريقة طبيعية العديد من البروتينات ذات الأهمية العلاجية ، ويجرى انتاج البروتينات المهندسة وراثيا عن طريق الخلايا الحيوانية ، بواسطة التعديلات الانتقالية المتأخرة العادية للحيوانات . وبالرغم من أن الخلايا الحيوانية أكثر عرضة للتلف من الخلايا البكتيرية . لذلك لا يمكن تعريضها الى قوى القص العالية الناتجة من الطرد المركزي المتكرر ، في حين أن الخلايا البكتيرية تستطيع أن تتحمل قوى القص خلال عمليات التحمير التجارية .

وفي الواقع ، فإن أية خلية أو أي جزء صغير ، يمكن تجميده عن طريق انقاعه في شرك بعض المواد الصلبة ، وذلك إما يجعله ينمو على المادة الصلبة ، أو يتكون المادة حوله بعد أن يتم نموه . وعملية الانقاع في الشرك بأية صورة من الصور ، هي الطريقة الشائعة ، التي يجري استخدامها كثيرا ، بدءا من الكبسلة الدقيقة ، وحتى نمو الخلية داخل المغاغل الحيوي ذي النسيج المجوف (انظر النسيج المجوف ص : ٢١٤) . بالإضافة الى هذه الطرق الشائعة ، فإنه توجد بعض الطرق الخاصة التي يتم استخدامها مع الخلايا الحيوانية .

١ - خلايا الالتصاق المسطح : وأبسط هذه الطرق هو استخدام الالتصاق الطبيعي للخلايا الحيوانية مع بعض المواد - ويلتصق العديد من الخلايا الحيوانية فوق سطح قاع مناسب ، وتحضنه كذا تحضن الخلايا الأخرى ، أو مصفوفات النسيج الضام في الجسم . وإذا نمت هذه الخلايا الحيوانية على سطح لدن مناسب كالزجاج أو السراميك ، فإن هذه الخلايا سوف تلتصق بتلك الأسطح ، وهذا يجعل من السهل بقاها في مكان واحد . ويمكن أن ينمو فيما بين ١٠٠٠٠ الى ١٠٠٠٠٠ من الخلايا التبدية فوق سطح مساحته ١ سم مربع (ويعتمد عدد الخلايا النامية على نوع الخلية وعلى نوع السطح) .



وتعتبر هذه إحدى طرق الإنتاج بالجملة إلا إذا كانت الأسطح مغلفة بشكل معين . وتستطيع مفاعلات السيج المجوف أو المفاعلات الحيوية الفسائية أن تقوم بهذا العمل، لكن إحدى الطرق المفضلة هي استخدام الحاملات المسامية . وقد تكون هذه الحاملات إما متعلقة السكريات ، البروتين ، (وخصوصا الكولاجين) ، المادة اللدنة أو السيراميكية التي يدخلها ثقوب ميكرومكبوبة ، ويبلغ مقطع هذه الثقوب من بضعة عشرات النانومتر إلى مئات النانومتر في الميكرون الواحد (ثقوب دقيقة جدا) . تسمى هذه المواد بالحاملات الدقيقة ، أو الخزرات الميكروية . وتنمو الخلايا داخل هذه الثقوب ، وتوفر هذه المواد زيادة في المساحة السطحية المتاحة لها في الوقت الذي يظل فيه حجم المستنبت ثابتا : وعلى سبيل المثال ، فإن مصفوفة المستنبت المصنوعة من السيراميك ذي الكور البصري ، لها سطح 8 سم مربع لكل 1 سم مكعب من حجم المادة الصلبة . ويمكن تشكيل الحاملات من جزئيات صغيرة أو الواجه أو أنابيب . وبالإضافة إلى السيراميك ، فإنه يمكن صنع المستنبت من متعدد السكريات (الديدكستران ، الطحالب ، الأجار) . مع إجراء بعض التعديلات الكيميائية ، لكي تعطىها شحنة سطحية : وتعتبر هذه الطريقة شائعة ، لأنها تحاكي بعض الأشكال الفسائية ، التي تنمو عليها الخلايا داخل الجسم ، ولهذا فإن الخلايا تلتصق بهذه الأسطح بقوة كبيرة .

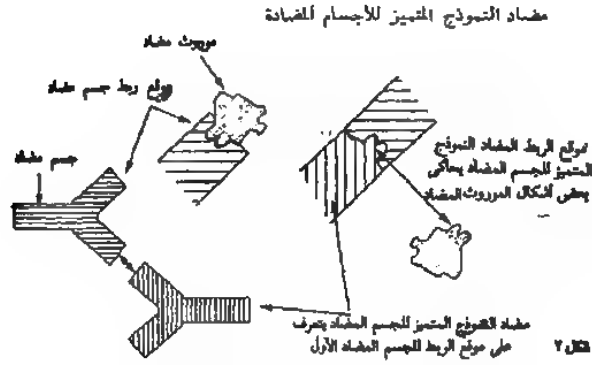
مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ANTI-IDIOTYPE ANTIBODIES

تعتبر مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ، أجساما مضادة ، تقوم بالتعرف على مواقع ربط الأجسام المضادة الأخرى . وتعتبر مواقع الربط هذه متممة لمواقع ربط آخر من الجلوبيولين المناعي . وتستفيد التقنية الحيوية بهذه الأجسام المضادة من خلال ثلاث طرق -

أولا ، أن هذه الأجسام المضادة توجد في الدم الطبيعي . وعندما تصبح مصنعت ضد شيء ما ، فإننا لا نكتسب مناعة فقط ضد هذا الشيء . لكننا نكتسب أيضا أجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة (وأجساما مضادة ضد هذه الأجسام المضادة وهكذا) - وهذا يشكل شبكة من الأجسام المضادة ، والتي ترتبط ببعضها البعض ، بدرجات مختلفة . إنها تلك الشبكة التي تساعد على تنظيم الاستجابة المناعية . ويرجح أن تكون

استجابات الحساسية الى حد ما نتيجة لتحليل هذا النوع من التنظيم .
وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للأجسام المضادة يعتبر مهما لتنظيم
الجهاز المناعي ، ومن خلال فهم كيفية وسبب انتاج هذه الأجسام ، فاننا
نستطيع ان نعرف جزءا مهما من عملية فهم كيفية عمل الجهاز المناعي .

(انظر الرسم)



وسمة أخرى تأتي من اعتبار الشكل الذي يبدو به المضاد النموذجي
للجسم المضاد . اذا شبهنا الجسم المضاد (بمفتاح) تم اختياره بدقة ،
ليوائم (قفل) معينة من الفيروس ، او البكتيريا ، حيث انه فان المضاد المثيز
للجسم المضاد ، يكون هو ذلك (القفل) المضبوط الذي اختير ليتواءم
مع (المفتاح) . ومعنى آخر ، انه يجب ان يكون لديه بعض التشابه
للموروث المضاد الأصلي ، تلك المادة التي يتفاعل معها الجسم المضاد الأصلي .
وهذا يعني انه يصنع النموذج المضاد للجسم المضاد ، فان هذا يكون
اسلوبا ، مضاعفة الخصائص الوظيفية لهذه البروتينات كهرمونات
او جزيئات متقبلة هرمونية . ويرفع الجسم المضاد ضد هذا الجزء ،
ثم رفع المضاد النموذجي للجسم المضاد ضد الجسم المضاد ، فانك بذلك

تحلق جلوبولين مناعيا له بعض الخصائص الوظيفية للهرمون الأصلي أو مستقبل الهرمون ، ولكن التي يمكن أن تنتج بسهولة وتعتبر متميزة كيميائيا تماما .

وبالرغم من أن هذا يبدو سهلا من الناحية النظرية ، إلا أن الجسم المضاد لا يعرف إلا على نطاق صغير من سطح البروتين . ومن ثم فإن المضاد النموذجي للجسم المضاد ، يستلزم أن يحاكي فقط خصائص أو وظائف هذا النطاق من البروتين ، ويحتل أن هذه الوظائف محددة نوعا ما . وعلى ذلك ، فإن المضاد النموذجي للجسم المضاد ، الذي يرتبط بجسم مضاد ضد الأنسولين على سبيل المثال (ومن ثم يكون له موقع ربط مشابه لجزيء الأنسولين) ، يرتبط أحيانا بالجزيء المتقبل الأنسوليني . إلا أنه ليس من الضروري أن تحدث استجابة خلوية . بنفس الطريقة التي تتم مع الأنسولين .

وذلك بسبب أنه قد لا يرتبط بالمتقبل بنفس الطريقة التي كان يرتبط بها الأنسولين نفسه . وهذه الاختلافات الحادة ، قد قللت من استخدام المضاد النموذجي للجسم المضاد منذ ذلك الحين .

والمضادات النموذجية للأجسام المضادة ، يمكن استخدامها أيضا كلقاحات ، وفي هذه المرة أيضا ، يتم استخدامها لمحاكاة بروتين ، وهذا البروتين يكون جزءا من سطح فيروس أو يكتبر . وبالرغم من أنه لا يعتبر خطرا في هذه الحالة ، محاكاة النطباء الكتل البروتينية للفيروس . وعلى أساس أن المضاد النموذجي للجسم المضاد ، يحاكي جزءا من سطح الفيروس ، يستطيع الجهاز المناعي الوصول إليه (ومن ثم يصبح التعرف عليه سهلا في الفيروس النهائي) ، ويمكن بعد ذلك استخدامه في تحفيز الجهاز المناعي على صنع الجسم المضاد المناسب . وتعتبر هذه فكرة طيبة ، لأنها تسمح بتطوير اللقاح بدون استخدام دائم لفيروس حي في صنعه . وبالرغم من ذلك ، فإن الرابطة بين الفيروس المستخدم لصنع الجسم المضاد ، والجسم المضاد ، وبين هذا الجسم المضاد ، والجسم المضاد الذي سوف يصنعه جسمنا ، تبدو علاقة غامضة تماما . وفي التجارب التي أجريت حتى ذلك الحين ، فإن الجسم المضاد الناتج ، قد فشل في التعرف على الفيروس بطريقة صحيحة .

(انظر الأجسام المضادة ص : ٣٣)

تول صناعة التقنية الحيوية قدرا كبيرا من نشاطها الى اكتشاف عقاقير جديدة ، ومن احدى رتب العقاقير تأتي المضادات الحيوية ، ويوجد هناك ثلاث طرق لتطوير المضادات الحيوية (بالاضافة الى تطوير المضادات الحيوية الحالية) عن طريق العناصر التقني حيوية ، ومعظم المضادات الحيوية الموجودة حاليا هي اما من الأنواع التخليقية أو شبه التخليقية - ومن النادر تماما أن يتم اكتشاف مضاد حيوي بعالة طبيعية من الطبيعة .

والمضادات الحيوية الحالية وخصوصا البنسلين ، كانت أول منتجات الصناعة الدوائية ، والتي تعتبر الآن منتجا من منتجات التقنية الحيوية . والتي يتم انتاجها بواسطة الفطريات في أجهزة التخمر . والبنسيلينيات والامستريثوميسينات ، وحفشد كبير من المضادات الحيوية ، التي غزت الأسواق في فترة الأربعينات والخمسينات ، لا تزال المنتجات الرئيسية لصناعة التخمر . ومنذ ذلك الحين ، فقد أسس علماء التقنية الحيوية على هذه القاعدة وقاموا بتطوير سلسلة من المضادات الحيوية الجديدة :

١ - المضادات الحيوية المهندسة : ان تخليق المضاد الحيوي ، هو نتيجة عند من المراحل الانزيمية داخل بكتير أو فطر معين . وتنتج بعض الأبحاث الحالية الى انتاج المضادات الحيوية المهندسة - وهي الجزيئات التي تتكون من أجزاء صغيرة من مضادين حيويين مختلفين . ويتم هذا بوضع الانزيمات المختارة من خليتين منتجتين للمضادات الحيوية داخل بكتير واحد . وقد تطور هذا الصل بعد ذلك باستخدام الأمستريثوميسينات المهندس وراثيا .

٢ - الايضات الجديدة : من المتوقع أن يتم انتاج المزيد من المضادات الحيوية بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة والنباتات أكثر من تلك التي اكتشفها الانسان حتى الآن . وتستخدم صناعة التقنية الحيوية امكانياتها الهائلة في تنمية أنواع جديدة من البكتيريا والفطريات بكميات كبيرة لفصل أنواع جديدة من البكتيريا من أجل صنع المركبات التي لها أنشطة دوائية مفيدة . وتعتبر شركة كازانولا متخصصة في هذا المجال .

٣ - الحيوان المضاد للبكتيريا : والحيوانات وعمل وجه الخصوص الحيوانات اللافقارية (التي ليس لها أجهزة مناعية معقدة مثل الثدييات)،

تقوم بإنتاج سلسلة كبيرة من المواد التي تقتل البكتيرية * ومعظم هذه المواد من البروتينات أو البيبتيدات * وتبحث تقنية استنساخ الجين التقليدية في إمكانية استنساخ جين مثل هذه البيبتيدات داخل البكتيريا أو الخميرة التي تستطيع أن تنتج هذه المواد بكميات كبيرة * ويهتم علماء التقنية الحيوية بصفة خاصة بالبروتينات المنتجة عن طريق خلايا الجهاز المناعي ، والتي تقوم بتدمير البكتيرية الغازية بطرق طبيعية ، والخلايا التي تنتج بروتينات الجهاز المناعي ، وهي مجموعة البروتينات التي تحدث تقويًا في الخلايا المصابة بالفيروس * وبعض من هذه البيبتيدات لا تدمر الخلايا بنفسها ، لكنها تمنح الفرصة لخلايا الدم البيضاء لكي تقوم بتدميرها (وتسمى هذه العملية بعملية المضاد Opsonization) * وهناك طرق أخرى مثل البيبتيدات المضادة ، والمساهمة البكتيرية التي تزيد البروتين (BPI) ، بيبتيدات البكتينسين ، أوزونيميدين ، وانزيم اللايسوزيم الذي يقوم فعلا بقتل الخلايا البكتيرية * وهناك مجموعة ثالثة ، تعرف بالكتونين التي تعرف الدم البكتيري ، من طريق التخلص من الحديد الحر الذي تحتاجه هذه البكتيرية من البيئة المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول اليه * .

الأجسام المضادة ANTIBODIES

الأجسام المضادة ، هي بروتينات يقوم جهاز المناعة بتصنيعها لمقاومة العدوى ، وكل جسم مضاد يتم صنعه لكي يتعرف على جزيء واحد من مروت مضاف مستهدف * وإذا كان هذا الموروث المضاد جزيئا صغيرا ، فإنه الجسم المضاد سيتعرف عليه بأكمله * أما إذا كان جزيء الموروث المضاد كبيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف فقط على جزء منه ويسمى الجسم المضاد في هذه الحالة بالجسم المضاد اليبتوي * ويلتصق مرقع ربط الجسم المضاد بهذا الموروث المضاد بطريقة قوية جدا * ويسمى هذا الالتصاق للجسم بالتعرف على الموروث المضاد على أنه شيء ما قد دخل الجسم ، ويجب ألا يكون موجودا فيه - كالفيرس ، أو البكتيريا ، أو السموم ومن هنا تبدأ عملية التخلص من هذا الجسم الغريب * .

وتصنع طائفة الحيوانات الثديية أجساما مضادة ضد أي شيء غريبا ، لا يكون في جلد ذاته جزءا من نفسه ، أي أنه ذلك الجزء الذي لا يعتبر جزءا طبيعيا من الجسم * وعلى ذلك فأنك تستطيع أن تجعل الحيوانات الثديية

يصنع جسمًا مضادًا ضد أي جزيء- تقريبًا وذلك من خلال حقن الجزيء في تيار الدم . ويقوم الجهاز المناعي بالترعرف عليه على أنه مادة غريبة ، ثم يقوم بصنع جسم مضاد مناسب . وفي حقيقة الأمر ، فإن الجهاز المناعي يصنع سلسلة كاملة من الأجسام المضادة التي تختلف عن بعضها اختلافًا قليلًا ويحتوي دم معظم الناس عادة على جيش جرار من جزيئات الأجسام المضادة المختلفة ، الموجهة إلى عوامل المرض المختلفة ، والجزيئات الغريبة الأخرى التي دخلت أجسامهم في الماضي . ولهذا المسبب فإن الأجسام المضادة التي تستحضر من دم الحيوانات الثديية ، تسمى بالأجسام المضادة متعددة الاستنساخ لأنها قد تكونت من عدد كبير من منسجات (مجموعات متطابقة) الخلايا . وهذا يعتبر مخالفًا عند مقارنته بالأجسام المضادة المخلقة وسيدة النسخ (انظر الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، ص : ٢٧١) .

ولقد كانت الأجسام المضادة ذات فوائد كثيرة للتقنية الحيوية ، بسبب قدرتها الهائلة على الالتصاق بشدة على موروث مضاد واحد فقط ، وإهمال بقية الموروثات المضادات الأخرى .

وعلى سبيل المثال ، فإن هذه الأجسام تستطيع تمييز السكروز من الجلوكوز . والأحماض الأمينية اليمنى من الأحماض الأمينية اليسرى (enantiomers) ، بروتينات الدم البشري من بروتينات القردة الخ . ومن ثم فإنها تعتبر ركائز للعديد من العمليات التي تحتاج إلى تمييز دقيق .
يُسمى بروتينات الجسم المضاد علمياً بالجلوبيينات المناعية .
ويوجد هناك أربعة أنواع منها جديرة بالذكر :

IgM - النوع الأول الذي يصنعه الجسم عندما يصادف مادة غريبة .

IgG - النوع الشهير جدًا ، والذي يصنع بعه مواضع مستمرة (كما في حالة الرطب) .

IgE - النوع المسئول عن تفاعلات الحساسية .

IgA - وهو نوع نادر يوجد في المريضة ، وبعض الأنواع الأخرى من السوائل الالتهابية .

الأجسام المضادة المصنعة من الخلايا الليفية - والتي تقوم بتصنيعها الخلايا الليفية B (خلايا B) ، من خلال عملية تساعد فيها الخلايا T .

(انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي ص : ١٦) .

• تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥

• المخصصات المناعية رقم : ٢٣٣

• السميات المناعية رقم : ٢٤١

ANTIBODY STRUCTURE

تركيب الجسم المضاد

تعتبر الأجسام المضادة ذات تركيب محدد تماما • ولكل جسم مضاد سلسلتان « خفيفتان » وسلسلتان « ثقيلتان » • وتقع منطقة الارتباط بالموروث المضاد في موقع الربط (منطقة التحديد المتكامل) في طرفي السلاسل الخفيفة والثقيلة - وعلى ذلك فإن الجسم المضاد يتكون من كلتا السلسلتين • وتنقسم السلاسل الى نطق متميزة تسمى حقل (Domains) ، و « حقل الجسم المضاد الأحادي » (DAB) يتميز حقل واحد للجسم المضاد •

والمناطق الأمينية الطرفية لكل من السلاسل الخفيفة والثقيلة تسمى بالمناطق المتغيرة ، لأنها تكون متغيرة في الأجسام المضادة • وتسمى المناطق الأخرى بالمناطق الثابتة ، أي هي المناطق المتشابهة بين الأجسام المضادة لنفس الرتبة والرتبة الفرعية •

ويمكن قطع الجسم المضاد بواسطة الإنزيمات البروتيز الى أجزاء عديدة تعرف بـ Fab و sFab و Pac (لأسباب تاريخية) • وتعتبر أيضا من سمات لغة التقنية الحيوية •

مضاد الإحساسين : ANTISENSE -

مضاد الإحساس (ر ن أ) أو (د ن أ) ، هو حمض نووي ذو جديلة واحدة ، والذي يعتبر مكملًا إلى التشفير ، أو (الإحساس) لجديلة من جين . وبالتالي يكون مكملًا أيضًا إلى (mRNA) الذي ينتجه هذا الجين . وإذا كان مضاد الإحساس ر ن أ ، موجود في الخلية في نفس الوقت مثل (mRNA) ، فإنه ينتج منه مكونًا جديلة حلزونية مزدوجة . هذه الجديلة المزدوجة من ال ر ن أ لا تستطيع أن تترجم بعد ذلك بواسطة الريبوسومات لكي تصنع بروتينًا . وعلى ذلك يمكن استخدام مضاد الإحساس ر ن أ لإيقاف التعبير الجينية التي تصنع البروتينات .

ويعتبر مضاد الإحساس ر ن أ من الطرق القوية لتعديل النشاط الجيني ، لأنه يعتبر طورًا من أطوار الهندسة الوراثية. الناجحة ، وليس احتياطيًا سلبيًا للمتغيرات الاحيائية للجين . وعلى ذلك فبدلاً من محاولة اختبار كل نسج جين معين في النبات مثلاً ، فإن المهندس الوراثي عليه فقط أن يدخل جينًا واحدًا ، يقوم بإنتاج مضاد الإحساس ر ن أ ، وسوف يقوم مضاد الإحساس بمنع (mRNA) من أي نسخ لهذا الجين ، يجري استخدامه بواسطة الخلية .

والطريقة التي يحصل بها مضاد الإحساس لانزلال غامضة . ومن الواضح أن الريبوسومات لا تستطيع أنه تستخدم ال ر ن أ المزدوج المحلزون في صنع بروتين ، وعلى ذلك فإنه يرتبط مضاد الإحساس (ر ن أ) مع (mRNA) سوف يحصل على إيقاف تشغيلها . إلا أن هذا الربط نادرًا ما يحدث ، بفرض وجود عوامل أخرى أيضا . لأن هذه العوامل تشمل على :

١ - الطريقة التي تحلل بها الخلية الجديلة المزدوجة لـ ر ن أ (يعتبر المديد من ال ر ن أ الفيروسية ، هي جلائل مزدوجة ، بينما تكون ر ن أ السيتوبلازمية العادية هي جديلة مفردة ، ولذلك فإن هذا قد ينشأ كآلية مضادة فيروسية) ، وخصوصاً دور (Rnase H) ، وهو الانزيم الذي يهدم الجديلة المزدوجة لـ ر ن أ ، والمزدوج المفاير ر ن أ - د ن أ بطريقة معينة .

٢ - أينما تصنع خلية مضاد الإحساس ر ن أ (ومن الواضح الواضح أنها يجب أن تقابل حقلها mRNA حتى تصبح فعالة) .

ولقد اكتشف مضاد الاحساس كطريقة تقوم من خلالها بعض البكتيريا بتنظيم نشاط جيناتها بطريقة طبيعية ، لكن بعض الشركات قد تمسكت لهذا الموضوع من أجل استغلال امكانات مضاد الاحساس في تنظيم الجينات بطريقة اصطناعية . وتعتبر مضادات الاحساس ر ن ا أو مشتقاتها من العقاقير المفيدة ، لانها تستطيع إيقاف تأثير أحد الجينات ، دون التأثير على الجينات الأخرى . وقد تم استغلالها على وجه الخصوص في إيقاف تأثير الجينات الورمية (انظر الجينات الورمية ص : ٢٨٦) ، حيث تقوم بإبطاء أو منع تطور السرطان . بالإضافة الى انها تستطيع أيضا إيقاف تأثير الجينات الفيروسية ، ولذلك فانها تستخدم كعقاقير مضادة للفيروس (انظر المركبات المضادة للفيروس ص : ٣٩) . وقد أظهرت التجارب الأولية ان مضاد الاحساس يحمل في طياته آمالا عظيمة في حله للحالات ، وتستخدم شركتا ISIS و GENTA الدوائيات عقاقير مضاد الاحساس في التجارب الاكلينيكية . والمشكلة الرئيسية للوفاء بهذا الوعد في التحول من نماذج تجريبية ، تستخدم الخلايا المستنبطة ، الى نماذج حيوانية حقيقية ، هي مشكلة كيفية ادخال مضاد الاحساس الى الخلايا المصابة . ولما كان من الصعب اجراء تجارب الهندسة الوراثية على الانسان ، فان دور كيميائي العقاقير هو أن يكون قادرا على توصيل مضاد الاحساس ر ن ا أو دن ا السليم الى جميع الخلايا المصابة . وتعتبر هذه صعوبة مزدوجة ، لان ر ن ا يعتبر غير مستقر تماما ، ومن السهل جدا تحليله بواسطة RNases . وهي الانزيمات التي توجد في العديد من الأنسجة ومن الصعب تحليلها . ومن الاستخدامات المتعلقة بهذا الموضوع هو استخدام مضاد الاحساس دن ا ، أو دن ا المعدل (مثل النوسلفورثيووات دن ا ، الذي له ذرة أكسجين واحدة ، في مجموعات الفوسفات التي تحمل بدلا منها ذرة كبريت) ، والتي تكون أكثر مقاومة للهجوم الانزيمي .

والتطبيق الأكثر حداثة لمضاد الاحساس ، هو من خلال الهندسة الوراثية للنباتات والحيوان . والهندسة الوراثية للنباتات على وجه الخصوص ، قد استفادت من تقنية مضاد الاحساس ، حيث استطاعت مجموعات عديدة ، إيقاف جينات انزيمات معينة . والأكثرها شهرة ، تلك الجينات الخاصة بـ (polygalacturonidase) التي تم إيقافها في الطماطم عن طريق عدة مجموعات في الصناعة والأبحاث الأكاديمية . و polygalacturonidase هو أحد الانزيمات الرئيسية التي تستخدم في تحليل جدران خلايا أدمة الطماطم الطازجة ، وبذلك تجعلها لينة . وإذا تم ادخال الجين الذي يصنع مضاد الاحساس (polygalacturonidase mRNA) الى نبات الطماطم ، فان مضاد الاحساس سيولم بإيقاف تكوين هذا الانزيم في الطماطم ، وتظل الطماطم صلبة لمدة أطول أثناء نموها .

• انظر الرسم المقابل .



المركبات المضادة للفيروسات

العمل على سلسلة من الطرق الفنية ،

التطبيقات القليلة الخاصة •

وقد كان علماء التقنية الحيوية أكثر نشاطا في تحضير المواد الكيميائية المعقدة ، ذات الخصائص المضادة للفيروس والطريق الأكثر جلاء ، هو صنع المركبات التي تشبه النويدات في الـ د ن أ ، والتي تقوم بعد ذلك بوقف نشاط الانزيم الذي يمكن الفيروس من صنع الـ د ن أ الخاص به دون أن يدمر الخلية. وتعتبر Wellcome's AZT (فيروس ارتجاعي) وهو المقاد المضاد للـ ايلز) هي النويدات البيانية Analogue ، التي تعتبر من المركبات المعقدة ، ولذا يجب أن تتركب في متجانساتها المجسمة الصحيحة عندما تعمل ، ويعتبر استخدام التخليقات الانزيمية ، في جزء على الأقل من انتاجها من الأمور القليلة . وهناك سلسلة من الانزيمات تشكل جزءا من جزيئات النويدات قد تم تلقيتها (انزيم النقل فوسفوريل ، انزيم النقل جليكوزيل ، والانزيمات التي تعدل القواعد) وهي من الكفاءة ، بحيث انها تعمل سريعا بطريقة مفيدة مع النويدات البيانية ، حتى لو كانت هذه البيانات ليست هي ركائزها العادية . وهناك سلسلة من النويدات التمثيلية ، خصوصا الكربونيات الحلقية التمثيلية (المركبات التي يحل فيها الاكسجين الموجود في حلقة السكر بالكربون) يجري فحصها بنشاط كبير كى تستخدم مضادات فيروسية لعلاج الأمراض الفيروسية طويلة الأجل .

والطريق الثاني هو استخدام الهندسة الوراثية في خلق البروتينات التي توقف نشاط التكاثر الفيروسي . ويعتمد هذا الأسلوب هنا على نوع الفيروس المقصود ، لكنه يعمل بصفة عامة عن طريق صنع بروتين يرتبط بالبروتين الموجود في الخلايا ، الذى يعتبر البروتين الرصيفى لهذا الفيروس ، أو لبروتين الفيروس الذى يعتبر المجس الرصيفى (docking probe) . فى الحالة الأولى ، تستطيع قطعة من البروتين الفيروسي ، أن تؤدي هذه الصلية ، وفى الحالة الأخيرة ، يقوم جزء من البروتين المستقل الخلوى بهذا العمل (انظر الـ ايلز) ص : ٢٢ .

وقد اقترح العديد من الاستراتيجيات الأخرى ، لكن المنتجات لم تعتمد مرحلة التجارب الإكلينيكية .

الطريق الثالث هو استخدام مضادات الاحساس د ن أ أو الـ ريوزيمات (انظر مضادات الاحساس رقم : ٣٧ ، الانزيمات الريبية ص ٣٥٢) ، وهذا الطريق لا يزال فى طور التنموية .

انظر أيضا معدلات الاستجابة السيولوجية ص : ٦٨ .

الامتنبات المائى ، هو زراعة النباتات المائية والحيوانية فى مزارع، بدلا من حصدها من أماكنها الطبيعية التى تنمو فيها سواء أكانت بحارا أم أنهارا * وللمصطلح القريب من هذا الموضوع ، هو تربية الأسماك (pisciculture) ، أى استنبات الأسماك * ويستخدم المزارع السمكية المياه العذبة - وعندما يستبدل الماء العذب بالماء المالح ، فإنه يطلق على هذه المزارع ، المزارع البحرية (mariculture) * ويعتبر هذا الموضوع من الموضوعات الخارجة عن اختصاص التقنية الحيوية ، لأنه تطور تجارى حديث ، وعلى ذلك فإنه يعتمد على استخدام أحدث التقنيات ، بدلا من التقنيات التقليدية ، هذا الموضوع غالبا ما يشتمل على زراعة الكائنات الحية فى مساحات شاسعة من المياه ، والتى تكون مشابهة لزراعة كميات ضخمة من الفطريات أو البكتيريات ، التى تعتبر الأرض الخصبة للتقنية الحيوية *

وتعتبر المزارع السمكية من الصناعات البامية ، حيث تقوم بإنتاج سلسلة من المنتجات وهى :

١ - الأسماك وبخصوصا تلك الأنواع الغالية القيمة ، مثل السلمون والسلمون المرقط * والتى تحتاج إلى نوعية خاصة من التقنية : وكان الرومان قديما يقومون بزراعة الأسماك بأشكال مختلفة ، وهذا هو السبب فى أنه بعض القرى الإنجليزية كانت عبارة عن قرى من البرك *

٢ - جراد البحر ، سرطان البحر ، الجمبرى ، والرخويات الأخرى . وقد تم زراعة هذه الحيوانات البحرية بطرق مكثفة (أى بزيادة الكثلة الحيوية لكل متر مكعب من الماء) عن الكثافة التى زرعت بها الأسماك ، وقد كانت هذه من طرق الزراعة الأكثر شيوعا *

ويقوم دور التقنية الحيوية فى مجال زراعة الحيوانات المائية ، على تقديم المياه العذبة التى يمر بها تيار من الهواء ، لتوفير الوسط المناسب لنمو الحيوان المائى ، وتقوم أيضا بتوفير الغذاء المناسب مثل الكريل ، الذى يعتبر من الأغذية المسحوقة البخيرية ، وإضافات غذائية ، مثل astaxanthine (وهو عبارة عن صبغاته ذات لون ودى محمر) ، لحي تعطى للأسماك ويؤثر على لونها الصحيح *

وقد استخدمت المزارع البسكية أيضا في إنتاج الفطريات الصغيرة والكبيرة جدا (انظر الكتلة الحيوية ص : ٦٨) . وتجري زراعة هذه الفطريات في بلدان الشرق الأقصى ، ليس فقط من أجل الطعام ، ولكن أيضا من أجل الاستفادة من المواد الكيميائية (الأظفر والصنفيات) ، الفيتامينات ، والأصبغ .

واستخدم علماء التقنية الحيوية في كل من مجال النبات والحيوان ، الطرق الوراثية في الأنواع المستنبطة هائيا ، خصوصا عند إنتاج الكائنات المضوية من نوع (triploid and tetraploid) ، والطحالب المهجنة بواسطة ادماج الخلية النباتية . ويعتبر السلمون المرقط من نوع (inplod) ، على سبيل المثال من الأسماك المقيمة ، ولذا فإنه يمكن استخدامها في التحكم الحيوي للأعشاب ، دون خطر التهديد من كونها قادرة على تربيته نفسها . والمصارات من نوع (triploid) ، يعتمد عليها في الأسواق الأمريكية ، نظرا لمذاقها المفضل عن الأنواع الجادية ، ولما كانت من الأنواع المقيمة ، فهي تستغل جزءا كبيرا من طاقتها في إنتاج الفضلات ، وجزءا أقل في إنتاج الأعضاء التناسلية .

المحليات الاصطناعية ARTIFICIAL SWEETENERS

تستخدم سلسلة كبيرة من المواد من أجل اكتساب الطعام المذاق الحلو ، دون زيادة في السعرات الحرارية . ومن بين الأنواع التي تهتم بها التقنية الحيوية الآتي :

١ - السوماتين : وهو بروتين يتم إنتاجه عن طريق (*Thaumatococcus danellii*) في ناكته . وتبلغ حلاوة السوماتين ٣٠٠٠ مرة قدر حلاوة السكر ، وفي التركيزات الأقل ، يقوم هذا البروتين بتنشيط النكهات الأخرى أيضا . ولما كانت هذه المواد بروتينية ، فإنه يمكن إنتاجها من البكتيريا عن طريق الهندسة الوراثية ، وبذلك نتجنب مشقة الذهاب الى المناطق النائية لحصد هذه الناكهة . وقد انتج السوماتين من *B. Subtilis*, *Streptomyces lividans* and *Saccharomyces cerevisiae* ومن وقد تم إدخال الجينات في النباتات العليا أيضا .

٢ - الاسبرتام : والذي يعرف أيضا (Nutrasweet)، ويعتبر واحداً من أهم المحليات الاصطناعية المستخدمة تجارياً * أنه يبيتهد ثنائي (aspartatophenylalanine methyl) وحيث أنه يصنع من حمضين أميين ، فإنه يوجد جزءان من تركيبه * مهمان لعالم التقنية الحيوية * أولاً ، أحد الأحماض الأمينية - وهو الفينيلالانين - يعتبر غالباً سميكة ، لذا فاختيار الهندسة الوراثية أو استغلال التخمر لإنتاج الفينيلالانين ، بطريقة فعالة يعتبر هدفاً مهماً من مراحل إنتاج الاسبرتام * ثانياً أن تخليق ثنائي البيبتيه ، يتم ابتكاره عن طريق الانزيمات : وخصوصاً باستعمال البروتاز ، لوصل الحمضين الأميين مع بعضهما (فضلاً عن التفاعل الطبيعي الذي يقوم على اتصالهما) * وكلا المجالين ، يعتبران في حالة تطور تجاري *

AUXOSTAT

أو كسوستات

الأكسوستات ، هو عبارة عن جهاز كيموستات يتغير فيه معدل التخفيف * والكيموستات عبارة عن وعاء استنباطي مغلق ، تتم بدخله إضافة وسط جديد باستمرار ، ويتم أيضاً إزالة وسط قديم مع الكائنات المضوية بصفة مستمرة ، وله معدل ثابت من التخفيف ، وهو المعدل الذي تضاف من خلاله مادة جديدة ، وتزال مادة قديمة * وهذا المعدل هو الذي يحدد سرعة نمو الكائن المضوي داخل الكيموستات * وبالنسبة للأكسوستات ، فإن المعدل الذي يتم عنده إضافة مادة قديمة ، يتحدد من خلال بعض سمات المستنبت * وعلى سبيل المثال ، فإنه يمكن قياس كمية البكتيريا ، بواسطة تقييم (Turbidity) المستنبت ، ويجري ضبط كمية المادة المضافة حتى يظل مقدار التصكر ثابتاً *

وبطريقة أخرى إذا أنقصت البكتيريا الأس الهيدروجيني للمستنبت أثناء نموها (كما تفعل البكتيريا ذلك دائماً) ، فإن الأس الهيدروجيني قد يستخدم في ضبط معدل التخفيف * وتسمى الطريقة الأولى التريوستات ، بينما تسمى الأخيرة أكسوستات الأس الهيدروجيني *

وتتميز الأكسوستات في أنه يمكن الحصول على أقصى معدل نمو أو إنتاج ، بطريقة أكثر سهولة عن المعدل الذي نحصل عليه باستخدام

الكيموسينات • وإذا كان معدل التخفيف ليس مرتفعاً بدرجة كافية في الكيموسينات ، فإن المستعبد سوف ينمو بأقل من معدل النمو الأقصى • وإذا كان معدل التخفيف عالياً جداً ، فإن الكائنات المصبوبة لن تكون قادرة على الاستمرار عند إضافة وسط جديد ولذا فإنها سوف تنخفض حتى النهاية - وسوف تصل إلى نتيجة أن الكيموسينات سيصبح فارغاً • ويمكن ضبط الأكسوسينات ، حتى يستمر أتومياتيكيا مع نمو البكتيريا ، وبذا يرفع معدل النمو • وعند هذا المعدل المرتفع من النمو ، فإن البكتيريا التي تستطيع أن تنمو بسرعة ، يتم اختيارها عن الأخرى التي تنمو ببطء • وبهذا فإن الاختيار ، يؤثر على البكتيريا ، من حيث اختيار الأنواع سريعة النمو من البكتيريا- وتبعاً للاستعمال الذي يستغل من أجله الأكسوسينات، فإنه يصبح شيئاً سيئاً أو حسناً •

وفي الواقع الصلي ، فإنه أجهزة التخثير الصناعية الكبيرة المستمرة تعتبر من نوع الأكسوسينات ، فضلاً عن الكيموسينات ، حيث أن لها العديد من شروط التغذية العكسية ، التي تمكن المشغل من ضبط المواد التي يستقبلها جهاز التخثير أثناء تشغيله •

B

BACTERIOPHAGE

ملتهمم البكتيريا

ملتهمم البكتيريا ، هو فيروس يهاجم البكتيريا . وقد تم استخدامه على نطاق واسع في أبحاث استئصال الـ د ن أ ، حيث تشكل قواعد الجزيئات المتجهة المناسبة . وملتهمم البكتيريا (أو الملتهم) المصنف ككثير في الأبحاث ، يشق من آكلتين شريرتين ، تسميان م ١٣ ، ولماذا .

وتستعمل الأكلات لمباتا في استئصال قطع كبيرة من (د ن أ) أو (و ن أ) . وتسبب هذه الأكلات انحلالاً للخلايا عندما يتكاثر ، عن طريق تفجير الخلايا المائلة لها . وإذا نثرت بعض الأكلات ، فوق كتلة من الخلايا البكتيرية ، فإنها تحدث ثقباً في الخلايا التي تهاجمها ، وتطلق المزيد من الأكلات ، والتي بدورها تحدث ثقباً في الخلايا المجاورة . وتطلق أكلات أخرى وهكذا : ويكون نمو هذه الأكلات في الطبق البكتيولوجي ، في منطقة صغيرة - فوق صفيحة معدنية - حيث تستقر عليها الأكلات الأصلية . بينما يصل حجم هذه الأكلات في المستنبت السائل إلى كتلة ضخمة من الجزيئات تصل كثافتها إلى - ١٤١٠ في اللتر في بعض الحالات . وكل من الصفائح والمستنبت الحجمي ، تعتبر معضاض مفيدة للحصول على كميات كبيرة من أكلات البكتيريا د ن أ ، لأغراض التحليل . وقد طورت بعض متجهات لامبادا ، التي تعتبر متجهات تعبير .

والمتجه الرئيسي الآخر من الأكلات البكتيرية ، هو نظام م ١٣ . وتستطيع هذه الأكلة أن تنمو داخل البكتير كبلانزيميد ، وعلى ذلك فإنها لا تنمى الخلية التي تصيبها ، لكنها تجعلها تصنع أكلات جديدة بأسرع ما . أنها أحد أنواع د ن أ الأكل ذي الخيط الواحد ، وتستخدم من أجل طريقة الـ **sanger** لتسلسل د ن أ المتزوع الأكسجين (والتي تحتاج د ن أ ذا خيط واحد ، كمادة بادئة) . وقد قام ميسيلج بتطوير بيلابسينيلي شهيرة من متجهاته م ١٣ من أجل استئصال قطع من الـ (د ن أ) ، داخل م ١٣ من أجل التسلسل .

وينمو كل من هاتين الأكتين على البكتيريا ١٠ كولاى كيكثير عائل •
والعديد من الأكلات الأخرى ، والتي من ١٠ كولاى والبكتيريا الأخرى ،
يتم استخدامها فى العديد من التطبيقات البحثية المتخصصة •

الفيروسات العصبوية BACULOVIRUS

الفيروسات العصبوية ، هي طائفة من الفيروسات العشرية ، التي
استخدمت فى صنع متجهات استنساخ ال (د ن ا) التعبير الجينى داخل
الخلايا سليمة التنوي • واشتق نظام المتجه من صورة فيروس كاليفورنيا
النوى ذى التركيبات السطحية ، لكي يتمكن علماء التقنية الحيوية من
صنع كميات كبيرة من البروتينات ، من جينيات ممتنسخة داخل خلايا
العشرات (والخلايا المستخدمة عادة هي سلالة خلية مشتقة من حشد
من الثدييات المتساقطة) • والفيروسات العصبوية لها جيل يعبر عنه فى مرحلة
متأخرة خلال دورة عدواها ، فى مستويات عالية جدا ، الذى يملأ نواة
الخلية بالعديد من الأجسام الثانوية ، المتلثة بالبروتين ، والتي لا تعتبر
ضرورية لانتاج المزيد من الفيروسات ، لكنها ضرورية من أجل انتشار
الفيروس فى البرية • وفى حالة نظام الاستنساخ المتجه ، فإن هذا الجين ،
يستبدل بالجين الذى يرغب عالم التقنية الحيوية فى تعبيره •

ويصل انتاج البروتين الى ٥٠٪ من محتوى بروتين الخلية • والعديد
من البروتينات يمكن أن تصنع فى الحال ، وبذلك يمكن صنع العديد من
الانزيمات (من حيث المبدأ) عن طريق هذا النظام • ويعتبر هذا النظام
ليسمت له فوائده كثيرا اذا ما قورن مثل نظم التعبير الجينى العظمية
أو البكتيرية ، حيث يعتبر نمو الخلايا المستنسخة من الكائنات العصبوية
متعددة الخلايا (مثل العشرات) ، أصعب من نمو الفطريات • ان قوة
نظام الفيروس العصبوي ، ترجع الى اعتباره نظاما عبقريا للتعبير الحيوانى ،
حيث ينتج البروتينات التى تعتبر جليكوسيدية مثل البروتينات الموجودة
فى الحيوانات ، وهذه بالاتحاد مع نظم التعبير العالية نسبيا ، قد يجعل
من هذا اختيارا جذابا للبروتينات ، التى تستخدم من أجل العقاقير
الحيوية • بالإضافة الى ذلك ، فإن الفيروسات العصبوية ، ليست
بالفيروسات المعدية ، أو الممرضة للفقاريات •

والفيروس المصوى (د ن أ) يعتبر كبير الحجم (100-150 Kb) ، وعلى ذلك لا تصلح طرق ال د ن أ المعالج في هندسته وراثيا . وبدلا من ذلك يتم معالجته عن طريق البلازميدات المحسوة على الجين المرغوب ، مع الفيروس في أتايميه الاختيار ، خلال عملية التأسيس الخلية .

والجديد في استخدامات نظم الفيروسات العسوية ، هو المبريدات الحفرية الفيروسية . إذ يتم ادخال الجين في الفيروس الذى يعتبر خطا للحمض (مثل جين القديفات الداخلى المستخرج من (B. thuringiensis) ، ولكنه لا يؤثر على الخلايا الفيروسية المرولة . ويستخدم هذا بعد ذلك في إنتاج الفيروس المسمى ، الذى يستطيع (من حيث المبدأ) أن يصيب الحشرات ويبيدها . إلا أنه توجد بعض المشاكل الفنية في هذا السبيل (مثل ، ما إذا كان الفيروس لا يزال معديا في الكائن المصوى الحقيقي) ، بالإضافة الى المشاكل التنظيمية .

BINDING

الرباط

يعتبر جزء كبير من نشاط الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية هو رباط جزيئات ببعضها البعض . ويرجع ارتباط الجزيئات ببعضها البعض ، نتيجة للطبيعة الكيميائية والشكل لأجزء أسطحها الذى يعنى أن هذه الجزيئات تكون نموذجيا متكاملة مشتركا : وادق تعبير يمكن أن يطلق على هذا التكامل هو علاقة القفل بالفتاح (أى أن القفل لا يفتح إلا مفتاح واحد فقط) وتستغنى هذه العلاقة كثيرا في وصف كيفية موازنة الانزيمات مع ركائزها . وهناك حقيقة قاطعة في البيولوجيا وهي أن العديد من الجزيئات البيولوجية ، ترتبط بشدة وبطريقة خاصة بالجزيئات الأخرى — الانزيمات مع ركائزها ، الأجسام المضادة مع موروئتها المضادة ، جندال ال (د ن أ) مع الجندال المكمل لها وهكذا . هذا الرباط ، يعتبر رباطا تلقائيا تماما . ويعتمد على الطبيعة الكيميائية لهذه الجزيئات .

ويمكن تمييز الرباط بثابت الرباط ، أو ثابت الاتحاد (Ka) ، أو عكسه ثابت الانفصال (Kd) ، وإذا ارتبط جزيء (١) مع جزيء (٢) لتكوين مركبه في علاقة رياضية ، فإن :

$$\text{ثابت الاتحاد (Ka)} = \frac{[\text{المركب}]}{[\text{الجزيء ١}] \times [\text{الجزيء ٢}]}$$

ثابت الانفصال (Kd) = [الجزيء حـ ' ١] × [اللغز حـ ٢]

[المركب]

حيث ان جدا (المركب أيا كان) هو تركيز هذا المركب () :

وعند أي تركيز معطى للجزيء - (١) والجزيء - (٢) ، سواء أكان ثنائياً (Ka) كبيراً ، أم كان الثابت المقلوس (Kd) صغيراً ، كلما حصلنا على تركيز أكبر من المركب ، وبالتالي قدر أقل من الجزيء (١) والجزيء (٢) إلخ ، وبصفة عامة في مجال التقنية الحيوية عندما يتحدث أحد عن (ka) أو (Kd) فإنه يقصد بذلك رباطاً محكماً ، وعلى ذلك كلما كان (ka) كبيراً وكلما كان (ka) صغيراً يكون أفضل ، والأجسام المضادة بصفة عامة لها معامل (ka) بين ٧١٠ (رباط ضعيف) ، و ١٠^{١١} (رباط قوي) ، والبروتينات التي ترتبط بالمستقبلات تتراوح فيها القيم من (ka) من ١٠^٨ إلى ١٠^{١٠} .

والبروتينات مثل السيروتونين أو عوامل النمو ، تستطيع أن ترتبط مع مستقبلاتها بطريقة قوية بمعامل (ka) يتراوح بين ١٠^{١٠} إلى ١٠^{١١} ، وقد حقق الاستريتايدين الرقم الأعلى في الرابطة بين جزيئاته ، وهو البروتين الذي يربط البيوتين (انظر البيوتين ص : ٨٤) حيث تصل قيمة (ka) للبيوتين - استريتايدين إلى حوالي ١٠^{١١} ، وهو ذلك الرابطة الكافي للاستريتايدين الذي يمكنه من امتصاص ٣ ميكرو جرام من البيوتين ، من حظيرة طائرات صغيرة مليئة بالماء .

BIOACCUMULATION

التراكم الحيوي

يعد التراكم الحيوي : هو تراكم المواد التي لا تعتبر مكونات حساسة من كائن عضوي ، ويقوم هذا الكائن العضوي بتجميعها ، ويسبب هذا المصطلح عادة إلى تراكم المعادن . حيث ان العديد من الكائنات العضوية - النباتات ، الفطريات ، الفرميسبات ، البكتيريا - تساعد على تراكم المعادن ، عندما تنمو فوق محلول من هذا المعادن . ويعتبر هذا التراكم أحياناً جزءاً من آلية دفاعها ضد التأثير السمي لهذه المعادن . وأحياناً يكون هذا التراكم يسبب التأثيرات الجانبية الكيميائية جدران الخلية .

وفي حالات قليلة ، يعتبر هذا التراكم الحيوي مهماً من الناحية الاقتصادية ، إذ يعتبر جزءاً من الدورة الميكروبية المعدنية ، وباستخدام

عملية الامتصاص هذه ، فإن المعادن الموجودة بتركيزات قليلة في الماء ، يمكن أن تتراكم على جدد خلايا الكائنات الحية ، ومن ثم يمكن جمعها . ويعتبر موضوع التراكم الحيوي واستخدام البكتيريا في إزالة المصائد السمية من الماء الأسمن ، كأحد خطوات عمليات التنقية (المعالجة الحيوية) ، موضوعا من الموضوعات وثيقة الصلة .

انظر موضوع الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ ، موضوع التمددين الحيوي ص : ٢٦٠ .

BIOASSAY

الاختبار الحيوي

الاختبار الحيوي ، هو طريقة لقياس شيء ما ، يكون العامل الرئيسي فيه بعض العناصر البيولوجية . ويستعمل عادة كطريقة لقياس تركيز مادة كيميائية ، رغم ذلك يمكن استخدام الاختبارات الحيوية في قياس المجالات المغناطيسية (باستخدام الحمام الزاجل ، أو البكتيريا المغناطيسية) ، التأين الاشعاعي (قياس التغير الاحيائي) ، أو بعض التأثيرات الفيزيائية الأخرى أيضا .

وقد استخدم العديد من الاختبارات الحيوية استخدما تقليديا - الكناري المشهور في منجم الفحم ، كان اختبارا حيويا لقياس الغازات السامة ، وعلى أساس أن الكناري يستمر هنصرا بيولوجيا . وقد استخدمت الحيوانات بطرق مكثفة في الأبحاث الموائية ، كاختبارات حيوية للنشاط العقاقيري للأدوية . ومع ذلك فإنه لا يزال يجري تطوير اختبارات حيوية جديدة عن طريق الخلايا البكتيرية أو الحيوانية أو النباتية ، حيث يكون من الأسهل التعامل مع هذه الخلايا عن الحيوانات أو النباتات بشكل كامل ، ومن أجل رخص صناعتها وحفظها . وعلى ذلك فإن الاختبارات الحيوية البكتيرية من أجل BOD (المطلب الأكسجيني البيولوجي) (*) والسموم بصفة عامة ، يتم استخدامها في تنقية الماء . وفي هذه الحالة يتم خلط البكتيريا مع عينة من الماء ، ويقاس الجهاز قدرتها على التناض (ومن ثم تستنفذ الأكسجين وتنتج ثاني أكسيد الكربون ، أو في حالة واحدة تشبع الفسوء) . والصديد من السيتوكينات وعوامل

(*) انظر المطلب الأكسجيني البيولوجي في ملحق الكتاب .

النمو الأخرى التي ينتجها علماء التقنية حالياً، باستخدام طرق الـ (D N A) المصالح ، قد تم تحديدها أساساً باستخدام الاختبارات الحيوية ، واستخدمت فيها الخلايا الثديية لكشف الكميات الطفيفة من المركبات المعنية خلال التأثيرات السامة على سلوك الخلايا .

وعلى الحد الفاصل بين الاختبارات الحيوية والاختبارات الكيميائية ، توجد الاختبارات المناعية والاختبارات الأنزيمية ، وتستخدم هذه الاختبارات البروتينات ، التي تصنع من نظام بيولوجي ؛ بطرق قياس مختلفة تماماً عن طريق القياس الكيميائية .

ولم تعد الاختبارات الحيوية مناسبة للاستخدام أكثر من أي تفاعل كيميائي آخر ، ولذا فانه يجري تحويلها إلى أجهزة احساس حيوية .

انظر أجهزة الحساس الحيوي للخلية المتحمدة ص : ٢٢٨ .

BIOCONVERSION

التحول الحيوي

التحول الحيوي ، هو تحول أحد العناصر الكيميائية إلى عنصر آخر، من طريق الكائنات العضوية الحية ، في مقابل تحويلها عن طريق الانزيمات (والذي يعتبر انتقالاً حيويًا) أو عمليات كيميائية . والمترادفات لهذا المصطلح هي التحولات البيولوجية أو التحولات الميكروبية . وقد استخدم التحول الحيوي لفترة طويلة من أجل صنع مواد كيميائية مثل الكحول (الذي يصنع من السكر) ، وفي الآونة الأخيرة من أجل صنع الالفيدرين .

الا أن التحول الحيوي لم يصبح أمراً شائعاً الا بعد الحرب العالمية الثانية .

ولمؤلف التحول الحيوي لا تقل أهمية عن الانتقال الحيوي - وخصوصاً تخصصها النقي وقدرتها على العمل في ظروف معتدلة . الا أن التحول الحيوي له العديد من الخصائص المختلفة ، والتي من بينها أن التحولات الحيوية يمكن أن تتمثل على العديد من الخطوات الكيميائية . وقد يشتمل التحول الحيوي أيضاً على الانزيمات ، التي تعتبر غير مستقرة تماماً ، لأن الخلية تعيد صنعها كلما آلت إلى التحلل .

ومشكلة التحول الحيوي ، تكمن في أن معظم البكتيريا ، إما أن تحول المواد الكيميائية بطريقة غير فعالة ، وفي هذه الحالة لا يستطيع

عالم التقنية الحيوية الاستفادة منها • أو تحول المواد الكيميائية بطريقة فعالة إلى عدد ونوع من البكتيريا والتي تعتبر أيضا عديمة النفع • على ذلك ، فلنقوم بعملية تحول حيوي فعالة ، فانه يجب تحسين السلالة البكتيرية ، بحيث تحول الركيزة إلى منتج لصال ، وبشرط ألا يتحول المنتج إلى شيء آخر • ويعتبر هذا هدفا من الأهداف التي يصعب تحقيقها ويفوق في الصعوبة عمليات المعالجة الحيوية أو تحول الكتلة الحيوية ، وأكثر صعوبة من عمليات التعديل الميكروبي •

ولقد تمت دراسة عدد من التحولات الحيوية ، ويستغل البعض منها تجاريا • والاستخدام التجاري الرئيسي ، هو تصنيع الستيرويدات • وجزء الاسترويد الأساسي (*) ، الذي غالبا ما يتم عزله عن النباتات ، هو في حد ذاته جزء معقد جدا ، وليس هو ذلك الجزء الذي يسهل تعديله بالوسائط الكيميائية العادية لانتاج جزيئات ذات مواصفات خاصة للاستخدام الدوائي • ورغم ذلك فإنه يمكن استخدام عدد متنوع من التحولات الحيوية التي تهاجم أجزاء معينة من الجزيء • ويعتبر التحول الحيوي على وجه الخصوص ، مفيدا في إحداث تغيرات كيميائية في نقائل جوهريّة من الجزيئات الكبيرة المعقدة مثل الستيرويدات • ولدى حالات عديدة • يستخدم التحول الحيوي مع الكيمياء العضوية التقليدية ، من أجل إتمام تركيب معقد •

الاستخدامات الأخرى هي التعديل الميكروبي والعلاج الحيوي ، تحلل المركبات التي يكون من الصعب التعامل معها كيميائيا • والرتبة الرئيسية لهذه المركبات هي الهيدروكربونات الموجودة في البترول ، والتي يبحث التحول الحيوي في تحويلها إلى كحوليات والدهايدات متفاعلة • ويمكن أن يتم هذا كيميائيا ، لكنه يتطلب ظروفًا قصوى وحافزات معدنية ، وينتج عادة في خليط مركب من المنتجات • ويتم التحول الحيوي ، في ظروف أكثر اعتدالا ، وينتج أساسا منتجا واحدا •

ونظم الأكسلة البكتيرية التي تحول الهيدروكربونات إلى كحوليات ، الدهايدات أو أحماض، معروفة في العديد من البكتيريا مثل (Pseudomonas) (oleovorans) • وقد كان هذا البكتيريا الزراعي موضوع البحث في العديد من الأبحاث ، لجعله فعالا من الناحية الصناعية • وتحتوي أنواع (Pseudomonas) ، على أنواع مختلفة من البلازميدات ، والتي تسمح بتحويل العديد من الكيماويات العضوية ، وبذلك يمكن استخدامها في عمليات التحول الحيوي •

(*) انظر الاسترويد في ملحق الكتاب •

BIOCONVERSION IN ORGANIC SOLVENTS

التحول الحيوي العفوي في المذيبات العضوية

التفاعلات الكيميائية الجديدة ، التي يتم إجراؤها من أجل التحول الحيوي أو الانتقال الحيوي ، تجري بالطرق التقليدية عن طريق المذيبات العضوية ، وليس الماء ، وذلك لسببين : أما لأن الكواشف لا تذوب في الماء ، أو لأن الماء يسبب تفاعلات ثانوية غير مرغوب فيها * ويمكن استخدام الانزيمات أيضا في المذيبات العضوية ، لكنه يوجد اهتمام متزايد لاستخدام البكتيريا ، في المذيبات بدلا من الماء .

ويمكن إجراء بعض التحولات الحيوية البكتيرية ، في أوجه متنوعة . لأن البكتيريا تعتبر من الصلابة ، بحيث يظل حيا حتى آخر قطرة من المذيب * ومن سمات هذه الطريقة هو أن عددا كبيرا من الانزيمات ، أو من الانزيمات غير المستقرة تماما ، والتي لا تستطيع أن تقاوم الحياة في المحاليل الحيوية ، يمكن استخدامها من أجل التحول الحيوي * ومن عيوبها أن البكتيريا ، يجب الإبقاء عليه حيا ، وتقوم البكتيريا بإنتاج كل أنواع الاضغيات الأخرى ، غير النوع الذي تبحث عنه .

انظر أيضا ملف الطور العضوي ص : ٢٩٢ *

BIOCOSMETICS

مستحضرات التجميل الحيوية

مستحضرات التجميل الحيوية ، هي مستحضر التجميل الذي يضاف اليه مكون أو نشاط أو يكون أساسه مبنيا على خبرة التقنية الحيوية (فضلا عن الخبرة المكتسبة من صناعة التجميل أو خدع التسويق) * وطالما أن أي مستحضر تجميل ، يكون له تأثير لسيولوجي فمالي على البشرة ، فإنه يصنف كمقار ، ومن ثم فإنه يجب أن يمر بكل اشتراطات اثبات الفاعلية والأمان ، التي يمر بها الدواء .

وتنقسم مستحضرات التجميل الى ثلاثة مجالات : المواد الحيوية ، المكونات ذات الأساس البيولوجي ، والمنتجات القابلة منطقيًا من وجهة النظر الطبية * وتقتبل الرتبة الأخيرة على المنتجات الشيرة للحساسية



والعوامل التي توقف تأثير الأشعة فوق البنفسجية ، والتي يكون سلوكها مدعما بالابحاث الطبية ، ولكنها ليست في حد ذاتها منتجات تقني حيوية . وهي تشتمل أيضا على المستحضرات ذات الأساس الدهني ، والتي قد تكون أو لا تكون ذات تأثيرات كما تملأ به في دعايتها للمنتج ، لكن وجودها تحت مسمى التقنية الحيوية قد أعطى لها سمعة تسويقية طبية .

والمواد الحيوية المستخدمة في مستحضرات التجميل ، تشتمل على استخدام الكولاجين (مادة بروتينية موجودة في النسيج الضام) والكولاجين المتحلل بالماء ، وسلسلة كبيرة من الدهنيات المستخدمة كملطفات (والتي تحتوي على الليبوسات ، والتي ادعى أن لها تأثيرات فعالة على البشرة) ، والسكيتن اللينيفيلي ، وحمض الزيجاج البولي * هذه المواد وخصوصا النوع الأخير ، تعتبر عوامل حافظة للماء ، وتستخدم من أجل حماية البشرة من الجفاف والتجاعيد * والدهنيات مثل حمض جاما - لينولنيك ، لها أيضا تأثيرات مضادة للالتهاب في بعض الحالات .

وتشتمل المكونات البيولوجية على البيوتين ، والديكسترانات الحلقية ، الشيفنجوزين ، وسلسلة من الأصباغ * وتعتبر جميعا منتجات طبيعية ، التي يدخل في صنعها كائن عضوي حي فضلا عن التخليق الكيميائي ، وعلى ذلك يجري انتاجها ضمن التقنية الحيوية : إلا أن رجال الطب لا يزالون يشعرون جدلا حول تأثيرها الفعلي .

المواد القابلة للانحلال عضويا

BIODEGRADABLE MATERIALS

سبق علماء التقنية الحيوية ، غربة الموسيقى « الخضراء » بعد سنوات عندما بدعوا في تطوير المواد القابلة للانحلال عضويا ، وتندرج هذه الجهود أساسا في ثلاثة مجالات :

١ - تطوير الكائنات العضوية التي تحلل المواد الطبيعية ، وخصوصا اللدائن (انظر العلاج الحيوي ص : ٧٨) *

٢ - تطوير المواد المركبة : معظم المواد اللدائنية القابلة للانحلال عضويا ، هي مواد مركبة من لدائن مخلوطة بمادة عضوية قابلة للانحلال مثل اللب ، التي تتحلل عندها تهضم بكتيريا التربة اللب ، تاركة خلفها جسيمات صغيرة من اللدائن * وهناك جدول قائم فيما إذا كان هذا مجرد

نوع من التحسين ، وخصوصاً أن هذه المواد تعتبر أكثر ضعفاً من اللدائن السليمة ، ومن ثم فإنك تحتاج إلى المزيد منها ، لكي تصنع القنينات والحاويات بالمتانة المطلوبة .

٢ - البوليمرات الحيوية : تنتج معظم الكائنات الحية البوليمرات لصنع جدران الخلايا ، أو المواد الإنشائية الأخرى . وتستخدم بعض من هذه البوليمرات لصنع أشياء معينة : وبالرغم من أن معظم هذه الأشياء يلحقها البلل بسرعة ، وتميل إلى التحلل إذا تركت فترة في المطر . إلا أن هناك استثناءات قليلة . ومن أهم المواد التي تم تطويرها هي متعدد الهيدروكسيبوتيرات ، التي طورها ICI ومتعدد الكابرولاكتون . وكل من هاتين المادتين يمكن تشكيلهما مثل اللدائن الطبيعية ، وتمتير مقاومة وغير متعددة للماء . إلا أن تركيبها قد يمتد من شهور إلى سنوات ، تحلل تماماً . والمشكلة الوحيدة الباقية ، هي ماذا يمكن صنعه منها . (وعلى سبيل الإيضاح ، فقد صنعت ICI مقابض للتأبوت قابلة تماماً للتحلل العضوي - بالرغم من أن هذه الصناعة لن تغير كثيراً من الميزانية المصروفة في العالم الغربي بشكل ملموس) . ويتم إنتاج مئات الأنواع من مادة البوليهيدروكسيبوتيرات سنوياً . ويخصص قدر كبير منها لسلسلة من الاستخدامات ، عن طريق خلطها بكميات صغيرة من حمض البوليهايروفاليرك ، وهو من البوليمرات الأخرى القابلة للانحلال عضوياً .

ومن أحد المواد البوليسرية القوية ، المرنة ، المقاومة للماء ، والقابلة للانحلال عضوياً ، ولايجري الحديث عنها ، الأخشاب . وهناك قدر كبير من نشاط التقنية الحيوية النباتية موجه أساساً للأشجار ، ويسهل علماء التقنية الحيوية بالفعل على هندسة الأشجار وراثياً .

انظر ص : ٢١ .

لجروباكتيريوم تيوم فاسينز .

BIODIVERSITY

التنوع الحيوي

التنوع الحيوي ، هو تنوع الحياة بصفة عامة . لكن هذا المصطلح يحتوي على تصنيفات في صفاة التقنية الحيوية .

والتنوع الحيوي ، يعتبر في حد ذاته شيئاً مفيداً . فإذا زُرعت

أحدى الدول (على سبيل المثال) نوعا واحدا من المحاصيل ، فإن الجينات المبرسة تستطيع القضاء على محصولها بأكمله من الحقول . وقد حدث ذلك في موجة الوبائيات ، لمحصول القمح في الولايات المتحدة في فترة الستينات . ومن ثم فإن زراعة أكثر من محصول واحد ، أو (cultivar) يعتبر حماية للمحاصيل ضد الوبائيات .

ويطبق التنوع الحيوى على نطاق أوسع ، حيث تختبر المدى الواسع من النباتات (والحيوانات ، برغم أنها تعتبر أقل أهمية من وجهة نظر التقنية الحيوية) المنزوعة حاليا . والتي قد يجنى العديد منها أشياء مفيدة للإنسان - عقارا جديدا ، مادة غذائية جديدة ، مادة جديدة . وإذا تركت النباتات للجمعاف (ومعظم الأنواع النباتية المنزوعة في المناطق الاستوائية ، واقعة الآن تحت تهديد حقيقى) ، فإن هذا المجهود سوف يضيع إلى الأبد .

ودور التقنية الحيوية في هذا المجال ، هو سلاح ذو حدين . فإذا استنبط التقنيون ، نوعا جديدا من القمح الدهش . فإن هذا المحصول سيزرع بدلا من بقية التركيبات المحصولية ، وسيتمنى الحال بالقمح العالمى المنزوع ، إلى محصول وحيد - ومن ثم فسوف ينكمش التنوع الحيوى . ومن ناحية أخرى ، فإن طرق التقنية الحيوية ، هي أنه إذا استطعت تحويل إحدى الحبوب بواسطة جين ، فأنك تستطيع أن تحول المزيد ، وعلى ذلك تستطيع التقنية الحيوية أن تزيد بالفعل من التنوع الحيوى ، بزيادة عدد المحاصيل ، التي يتم ادخال الجينات المرغوبة إليها . وقد دار جدل حول « الثورة الخضراء » والتقنية الحيوية بشأن النجاح الذى حققته ، حيث جعلت الفلاحين ، فى منأى عن المغامرة ، بزراعة محصول واحد ، الذين يكون من المحاصصيل الانتاجية الهمة ، وبالفعل فإن العديد من الفلاحين فى أمريكا ، قد حصلوا على أموال من أجل ترك الأرض بدون زراعة موسما كاملا بفرض تقليل الانتعاج ، ومن ثم يكون تحت ضغط زراعة أنواع مختلفة من المحاصيل .

وفي إقليم الغابات المطرة فإن قضية علماء التقنية تعتبر أقل صخباً ، إذ أن إحدى التقنيات الرئيسية فى التقنية الحيوية النباتية ، هي الاستنساخ النباتى ، التخزين ، والتكاثر الدقيق ، تستغل فى تخزين وتكاثر الأنواع النادرة ، أو المحفوفة بالمخاطر .

الأخلاق الحيوية

BIOTHEICS

الأخلاق الحيوية ، هي أحد فروع علم الأخلاقيات ، الفلسفة والتفسير الاجتماعي الذي يتعامل مع علوم الحياة ، وتأثيراتها الفعلية على المجتمع . ومن أهدافه البعيدة أنه قد يثير قضية تؤدي إلى تركيز الانتباه على المشاكل التي تتطلب الحل . وفي الجانب الآخر ، فإن هذه القضية قد تصبح قضية ذات وزن عال ، بين المدارس الفكرية المصادية للتقنية الحيوية . وبين تلك المناصرة لها . والمشروع الأمريكي للصادة الوراثية البشرية ، قد خصص حوالي ٣٪ من ميزانيته ، لكي يأخذ في اعتباره المسائل الأخلاقية . وقد استخففت المؤسسات الجينية الطبية والعقاقيرية الخيرة الأخلاقيات لمدد من السنوات ومن ثم تولي صناعة وتنظيمات التقنية الحيوية ، اهتماماً عظيماً لموضوع الأخلاقيات .

والأخلاق الحيوية ليست محصورة في معناها الدقيق على الأخلاقيات الكلاسيكية ، لكنها تمتد إلى السياسة الاجتماعية وحتى السياسات العامة . والقوانين ذات الاهتمام اليومي ، التي من شأنها أن تشجع التقنية الحيوية على دورها الإيجابي في المجتمع أو الاعتراض على عمل من شأنه الأضرار بالصالح العام . وتقتل هذه القوانين على :

- ١ - ضمنية عمل موديلات حيوانية ، من أجل الأمراض البشرية (وعلى سبيل المثال لعلاج الجينات المارة للسرطان) .
- ٢ - استعمال أو امسلة استعمال المعلومات الخاصة بالتركيبات الجينية البشرية .

٣ - مشكلة تناوب اختبار المتأثيرات الجانبية للعقاقير الفعالة الجديدة ، مع الحاجة إلى الحصول على مرضى يستفيدون منها بأسرع ما يمكن .

٤ - الاشتراطات التي بموجبها يتم التصريح بمداول الكائنات المضمومة للمعالجة لكي تخرج إلى العالم .

- ٥ - دور التقنية الحيوية ، في مجال أبحاث الجينية والأجنة .
- ٦ - المبررات لاستنباط أشكال الحياة .

وقد قسم المختصون بدراسة الأخلاقيات ، عندنا من الموضوعات العامة من بين القضايا التي يجب أن تكون مقبولة في قوانين التقنية الحيوية .

ومن أكثر الموضوعات الجدلية التي أثرت هو موضوع (معاملة السماحية) * والموضوعات الأخرى تتطلب الحاجة إلى قدرة الأفراد في تحديد مصيرهم ، الحاجة إلى حماية الأشياء سرية التاجر من هؤلاء مجردى الضمير ، وهكذا ، بالنسبة للموضوعات الأخرى من القضايا الأخلاقية .

وهناك أيضا اتجاه قوى لدى الرأي العام بالنسبة إلى موضوع الأخلاقيات ، على الرغم من أن السبب في شعور الناس بالتجاهل خاص نحو التقنية لم يختبر بشكل واضح بعد .

انظر أيضا المعلومات الوراثية ص : ١٩٦ .

المشور- الأسطوري رقم : ٢٧٧ .

برنامج بروتوكول العلاج رقم : ٣٩٣ .

معاملة السماحية رقم : ٤١٥ .

BIOFILM

النشأة الحيوى .

النشأة الحيوى ، هو طبقة من الكائنات العضوية الدقيقة تنمو فوق سطح على قرشة من مادة بوليمرية ، وهى المادة التى صنعتها الكائنات العضوية بنفسها . وتميل الأغشية الحيوية إلى التكون أيضا وجدت البكتيريا مسطحا تنمو فوقه ، بحيث يتوفر لها وسط مناسب ومورد من البكتيريا . وعلى ذلك تنشأ الأغشية الحيوية فى أماكن متنوعة مثل أجهزة السباكة المنزلية ، أماكن أبراج التبريد بمحطات القوى الكهربائية ، معالجة المخلفات الأدمية ، وفى الأسنان .

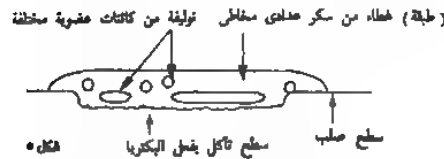
وتلتصق البكتيريا بالأسطح بمركب من الصدا والفراء . ونادرا ما تكون الأغشية البكتيرية نوعا واحدا من الكائنات العضوية - ولكنها مجتمعات قسائية (أو مجموعات من المجتمعات) من الكائنات العضوية المختلفة . البعض منها يحدث الصدا بالأسطح . وتسمى هذه العملية

بالصدأ الحيوى ، والتي تستمر الى أن تترك السطح أكثر خشونة ، وأكثر لزوجة كيميائيا ؛ وتقوم أنواع أخرى من البكتيريا بتخليق شبيكات مكثفة من بوليمرات المخاط الأسدى السكرى لكي تلتصق نفسها وأى بكتيريا أخرى قريبة الى السطح ، والأغشية الناتجة يعتبر من الصعب جدا إزالتها . بالإضافة الى أنها تقوم أيضا بزيادة خشونة السطح (وبذلك تزداد الحاجة الى قدر أكبر من الضغط داخل المواسير) ، وتقوم بسد المسام التي يأتي منها الأكسجين من خلال الأغشية .

ويطلق على عملية تغطية الأسطح بهذه الطريقة (المعن الحيوى) . وتعتبر من المشاكل الخطيرة حيث يدور السائل فى حلقة مغلقة من شبكة المواسير (وحينما تقوم أى بكتيريا بسحب الغشاء ، تمنع لها الفرصة للاتصاق فى مرات أخرى) ، أو عندما تتعرض أغشية الترشيع للبكتيريا .

وعلى عكس المعن المادى للأغشية ، تتكون بواسطة الأجسام الصلبة ، أو الجزيئات الكبيرة ، يعتبر المعن الحيوى عملية نشطة . فانه بمجرد أن تجرى مجراها ، فانه من الصعب عكسها بواسطة الترشيع المستعرض أو عكس التيار خلال الغشاء . ويستطيع الصدأ الحيوى أيضا أن يحلل الغشاء ، ويجعله منفذا . ومن ثم فان هناك أهمية كبيرة فى استخدام المبيدات الضوئية (فى كل من السائل والأغشية المتخلطة داخل السطح) لإيقاف تكون الغشاء الحيوى .

انظر الرسم شكل ٥ .



ويستطيع التعفن الحيوى والصدأ الحيوى التأثير على كل المواد المعروفة . وقد قدر (بوب ثالث) من شركة ديوبونت ان حوالى ٥٠٪ من جميع الصدأ المادنى العالمى ، يكون سببه الصدأ الحيوى .

وبالرغم من ذلك يمكن استخدام الأغشية الحيوية – تستخدم بعض الحساسات الحيوية ، غشاء من الخلايا ، لكي تكتشف متى يكون الماء المار فوقهم محتويا على السموم ، وقد استخدمت الأغشية الحيوية النامية على الأغشية المسامية في تحليل الفضلات العضوية .

وتتكون الأغشية الحيوية بسرعة ، عندما يتوفر ماء غير محقم محتر على مادة غذائية ، ويعتبر الطين المتكون على الأحجار في قاع المجارى المائية أحد الأمثلة ، التي تبين أيضا ، اذا كان الماء يجري بسرعة كافية ، فان الغشاء لا يمكنه ان يتكون . وبالرغم من ذلك ، فان الأغشية الحيوية قد شوهدت حتى مع عدم وجود مادة غذائية ظاهرة في الماء الفائق التنقية .

BIOFUELS

الوقود الحيوى

الوقود الحيوى ، هو الوقود الذى يصنع من المواد العضوية الكتلية ، مثل سكر القصب ، أو لباب الأخشاب ، وهناك سلسلة من الطرق لتحويل الكميات الضخمة من مواد الوقود غير الصالح الى وقود صالح للاستخدام الصناعى أو كموا أولية للصناعة الكيميائية * وفكرة احلال الكتلة الحيوية محل البترول ، قد جذبت الكثير من المهتمين وخصوصا عندما اندلعت أزمة البترول في فترة السبعينات .

والكتل الحيوية الرطبة مثل النشا ، السكر ، مخلفات المجارى ، الماء الأمن ، الخ * يمكن حضمها بواسطة الانزيمات ، أو بأحدى طرق أكثر عمليات التخمر ، لصنع أشياء متعددة من الجزيئات البسيطة ، التي أغلبها يكون من الايثانول ، والميثان .

واستصال الايثانول كوقود ، قد جرى صنعه من سكر القصب عن طريق عمليات التخمر والتقطير ، بكميات تجارية في البرازيل ، حيث يعتبر مادة رئيسة اقتصاديا ، ويعتبر «البروكول» الوقود الرئيسى هناك: وقد تم صنع ١٤ بليون لتر من هذا الوقود في عام ١٩٨٩ .

في الولايات المتحدة ، كانت هناك خطوات تهديدية لتشجيع « الجازمول » ، وهو خليط من (البنزين - الإيثانول) التي كانت له استجابات متباينة في الماضي ، نتيجة لتغير الدعم السياسي ، وعدم التشجيع العام من صناعة البترول . معظم الوقود الكحولي المصنوع في الولايات المتحدة ، يتم صنعه عن طريق عمليات تخمير نشأ الأذرة . وقد اقترح الإيثانول أيضا ، لكن تصنيفه يعتبر صعبا ، بالإضافة الى أنه يسبب التآكل .

ويستخدم الميثان في عمليات التدفئة ، وقد تم تجربة بعض الوقود الميثانولي من أجل توليد الكهرباء .

والوقود الحيوي الغازي الآخر ، هو الهيدروجين ، اذ يتم صنعه بواسطة التحليل الضوئي للماء . وهذا ما يقوم به التمثيل الضوئي ، الا انه في النظم الحيوية الطبيعية ، فانه الهيدروجين لا يخلق كغاز ، لكنه يستخدم لصنع السكريات .

ان الهدف من هذا المجال من أبحاث الوقود الحيوي ، هو جعل الكائنات المضوية كالبطحالب وحيدة الخلية منتجة لغاز الهيدروجين ، عند تعريضها لأشعة الشمس . وسوف يصبح هذا الغاز من الغازات الأكثر نقاوة والمتجددة ، لكن المقادير التي أنتجت منه حتى الآن ، لم تمكنه من أن يكون منتجا تجاريا .

والاتجاه الآخر لصنع الوقود الحيوي ، هو الأسلوب الكيميائي فاذا جعلت مادة عضوية بسيطة وأخضعت للإتحلال الحراري ، فانها تنتج خليطا مركبا من المواد الزيتية ، والبوليمرات المنقحة . وهذه الزيوت يمكن تقطيرها بنفس الطريقة ، التي تقطر بها الزيوت المعدنية . لكي تغطي أجزاء ذات خصائص مشابهة للبنزين، الديزل، زيوت التشحيم، الخ - والبقايا الفحمية ، يمكن أن تحترق بنفسها ، وتغطي إمكانية لتسخين المفاعلات التي تحمل المواد المضوية بالحرارة ، ومعامل التقطير .

والخصائص الكيميائية للناتج ، قد تكون مختلفة تماما عن المواد البترولية التقليدية ، وحتى الآن ، لم ينتج أحد في صنع هذا النوع من الوقود ، ليكون منافسا لانتاج البترول المعدني .

انظر أيضا الغاز الحيوي ص : ٦١ .

الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢ .

الغاز الحيوي

BIOGAS

الغاز الحيوي ، هو الاسم الذي أطلق على الميثان (الغاز الطبيعي) ، الذي ينتج عن طريق تخمير المخلفات ، والمخلفات الالحمية على وجه الخصوص . وتعتبر طريقة بديلة لنقل المخلفات الى القالب العمومية ، أو محطات المعالجة التقليدية .

وتحضر المخلفات بواسطة بكتيريا مناسبة في هاضم في عدم وجود الهواء (المخمرات اللاهوائية) ، وتتحول المادة العضوية في المخلفات أساسا الى الميثان وثنائي أكسيد الكربون ، ويحرق الميثان ، يمكن توفير الطاقة ، والتدفئة الخ . وفي محطات المعالجة باستخدام التخمير اللاهوائي ، يستخدم الميثان غالبا كمصدر للطاقة للمحطة نفسها ، وتسمى العملية أيضا بالهضم اللاهوائي .

ولمخلفات المجاري اللاهوائية ، بعض المميزات عن النظم التقليدية (مثل نظام تنشيط الحمأة) ، حيث انها تنتج قدرا أقل من الكتلة الميكروبية التي ينبغي التخلص منها ، ولا تتطلب تهوية (والتي تعتبر مكلفة لأنها تحتاج الى طاقة) . وبالرغم من ذلك فانها لا تعمل بطريقة جيدة الا في وجود المخلفات المركزة : سواء اكانت بقايا أطعمة صلبة أم حمأة المجاري . ونادرا ما يعتبر التخمير اللاهوائي ، اختيارا عمليا لمعالجة المجاري الحام التي تكون مخففة بالسوائل فعلا .

وتعتبر البكتيريا المسؤولة عن توليد الميثان من المخلفات ، هي بكتيريا انيثان العضوي ، مجموعة فريدة ، اذ تستطيع أن تحول قدرا محدودا من ركائز الكربون الى ثنائي أكسيد الكربون وميثان . ولكي تتحلل البقايا الى أشياء تستطيع بكتيريا الميثان العضوية أن تأكلها ، فان ذلك يتطلب نوع آخر من البكتيرية - ومن ثم يحتاج الهاضم اللاهوائي الى مجموعات متخصصة من البكتيريا لكي تعمل بطريقة جيدة - وفي الواقع العملي ، تميل عمليات هضم المخلفات الى استخدام أي نوع من البكتيريا الموجودة على المخلفات ، ونتيجة لذلك تكون كفاءتها محدودة .

ويطلق هذا المصطلح ، على استخدام البكتيريا لتؤدي عمليات ترتبط بالمعادن . وتشتمل على سلسلة كبيرة من العمليات الصناعية ، التي تتضمن التمدين الميكروبي ، استخلاص البترول ، زرع الكبريت ، وسلسلة من العمليات التكنولوجية التي تتضمن الامتصاص الحيوي ، وعملية الأيض (redox) للبكتيريا . وهي أيضا دراسة الكيفية التي تؤكد بها البكتيريا المعادن ، والاسطح المحتوية على المعادن ، وهي عملية تعرف بالصدأ الحيوي .

وبصفة عامة ، فإن الهدرجة الحيوية للمعادن ، تتضمن مجالين عريضين من النشاط البكتيري :

١ - الامتصاص الحيوي : وهو الامتصاص الانتقائي لأيونات المعدن عن طريق البكتيريا والمواد اليكتيرية (مثل جدران خلاياها المعزولة) .

٢ - تفاعلات (redox) : وهي التفاعلات ، التي يستخدم فيها البكتير الأيون الفلزي ، أو معدنا ، الذي يجمد فيه الفلز ، من أجل أيضا . والاستخدام الرئيسي يكون في أكسدة الكبريتيدات إلى كبريتات ، ذلك التفاعل الذي تستخدمه بعض البكتيريا كمصدر للطاقة (ذلك التفاعل الذي يطلق قدرا من الطاقة الكيميائية ، عندما يجرى في الهواء) . وبما أن الكبريتيدات تعتبر غالبا مواد غير قابلة للذوبان ، بينما تكون الكبريتات غالبا مواد قابلة للذوبان ، لذا تعتبر هذه الطريقة ملائمة لإطلاق الفلزات من خامات الكبريتيد . ويمكن استخدام نفس التفاعل في أكسدة الكبريتيد في أحد المركبات ، والتي ينتج عنها حمض الكبريتيك ، الذي يذيب بعد ذلك مركبا آخر ، أو أن يعمل أكسدة صلبة لخام الفلز ، لجملة مهمات للمبليات المتقدمة .

وتستطيع البكتيريا أيضا أن تؤكسد أو تختزل الفلزات بنفسها . دمجيرات المنجنيز في قاع البحر وتكوين طبقات الحديد الحزمية . (الموجودة منذ ١٠٠٠ مليون سنة) يعتمد أن تكون نتيجة للاختزال البكتيري للمنتجين وأكسدة الحديد على التوالي .

انظر أيضا الفشاء الحيوي ص : ٥٧ .

الامتصاص الحيوي ص : ٨٢ .

التمدين الحيوي ص : ٢٦٠ .

ويطلق هذا المصطلح على استخدام وتنظيم المعلومات ذات الأهمية (وتكون في الغالب البيولوجيا الجزيئية) البيولوجية * وتهتم على وجه الخصوص ، بتنظيم قاعدة البيانات الجزيئية الحيوية ، للحصول على معلومات مفيدة من هذه القواعد البيانية ، وتجميع البيانات من المصادر المختلفة *

ومن بين أهم قواعد البيانات الشهيرة لملء البيولوجيا الجزيئية الآتي :

١ - قواعد بيانات تسلسل (د ن أ) ، وتوجد قاعدتان رئيسيتان :
(أ) قاعدة بيانات جين بانك (لوس الاموس ، الولايات المتحدة)
(ب) قاعدة بيانات (EMBL) - مكتبة البيولوجيا الجزيئية الأوربية
بالمانيا) ، ويجري انشاء قاعدة بيانات المشروع المادة الوراثية البشرية ليكون منافسا لهاتين القاعدتين *

٢ - قاعدة بيانات تسلسل البروتين * وتوجد مجموعتان :
(أ) PIR (مصدر تحديد البروتين) في الولايات المتحدة ،
(ب) MIPS في أرميا ، وقاعدة سويس بروت المستقلة *

هاتان المجموعتان تحتويان على كميات ضخمة من المعلومات ، بخصوص تسلسل (قواعد ال د ن أ والأحماض الأمينية على التوالي) البروتينات والجينات الطبيعية - وتوجد هناك أيضا قواعد بيانات عن بنية البروتينات ثلاثية الأبعاد (وخصوصا القواعد البيانية للبروتين ، التي أجريت عن طريق مكتبة بروهانف الوطنية في الولايات المتحدة ، التي تتضمن معلومات عن بنية هذه البروتينات ، والتي تم تحديدها عن طريق علم بلورات أشعة أكس ، وعلى نحو متزايد ، NMR ، وبنية السكريات، الكربوهيدرات ، والجليكوبروتينات * والقواعد البيانية الخاصة بالخرائط الجينية (لمشروعات المادة الوراثية) والمعلومات الجينية الأخرى المتعلقة بقواعد بيانات ال د ن أ ، وتقع تحت اسم علم المعلومات الحيوية * وقد أنشأت الولايات المتحدة ، مركزا قوميا لمعلومات التقنية الحيوية (NCPI) في المعاهد الوطنية للصحة ، لكي تنسق بين جميع هذه الأنشطة *

والمشكلة الرئيسية بالنسبة الى قواعد البيانات هذه ، ليست في طريقة ادخال المعلومات اليها أو اخراجها منها ، وانما في تقرير ما تعنيه المعلومات وتعتبر هذه أيضا مجالا متزايدا لاهتمامات علماء المعلومات *

هى إحدى الطرق التى طورت فى جامعة كورنيل ، ولقامت شركة Dapont باستغلالها تجارياً ، وهى تعتبر وسيلة لادخال ال د ن أ إلى الخلايا . ويتم فيها مزج ال د ن أ مع جزيئات معدنية صغيرة تكون عادة من معدن التنجستن - ويبلغ قطر الجزيء منه جزءاً من الميكرون ، ويتم إطلاق هذه الجزيئات بمد ذلك فى الخلية بسرعة عالية جداً ، وتخترق الجزيئات الحلية حاملة معها ال د ن أ .

وكان يستخدم فى النظام الأصلى خرطوش قطر ٢٢ ر . ميكرون لدفع الجزيئات ، ومن ثم أطلق عليه نظام « المدفع الجزيئى » .

وتتميز طريقة البيولستك عن طرق التوصيل الأخرى بمسبل النقل الاصباى ، النقل التخليقى ، الخ ، فى أنه يمكن استخدامها لآى نوع من أنواع الخلية أو حتى لآى جزء من الخلية . وعلى هذا فقد استخدمت طريقة البيولستك لادخال ال د ن أ إلى خلايا حيوانية أو نباتية وفى القتائل الخيطية داخل الخلايا .

وقد تكون القوى المستخفمة فى دفع الخلايا ، قوى كهربية ، حيث تستخدم شرارة (spark) فى تفتير قطرة الماء ، التى تنفجر كخرطوش صغير . ومن مميزات هذه الطريقة ، أنه يمكن التحكم فى التيار وبالنسبة لطاقة الانفجار حسب الرغبة ، بالرغم من صعوبة تهيئة هذه الطريقة للمسبل .

بالإضافة إلى ادخال ال د ن أ إلى الخلايا للمزولة ، فقد تم استخدام البيولستك فى النقل الاصباى لد ن أ إلى الأنسجة الحيوانية . وقد تم النقل الاصباى لبشرة وأذن فأر بواسطة مدفع البيولستك الذى تم تعديله بطريقة مناسبة كى يستخدم مع لفران حية سليمة ، وقد اقترح أن تكون هذه الطريقة المدخل إلى علاج الحلية الوراثية الجسدية فى البشر .

إن السبيل لنجاح هذه الطريقة ، يكون بتقليل الضرر الناتج من المسير الشبيه بالمفع : ومن باب الفضول فإن الضرر الذى يلحق بالأنسجة ليس سببه الجزيئات نفسها ولكن بسبب الفخة الهواء أو الغاز المضاعبة للجزيئات .

على أن ال د ن أ ينشط لبضعة أيام فقط ، قبل أن تبدأ الخلايا بتعطيله .

أنظر طرق النقل الاصباى ، النقل التخليقى ، النقل التحويلى ص : ٣٨٥ .

BIOLOGICAL CONTAINMENT

المحتوى البيولوجي

يعتبر المحتوى البيولوجي ، مقيدا لحركة الكائنات العضوية الهندسية وراثيا عن طريق اعتماد حواجز بيوكيميائية لها فضلا عن الحواجز الطبيعية ، لمنع هذه الكائنات العضوية من النمو خارج المصل .

والمحتوى البيولوجي يأخذ شكلين : اما بجعل الكائن العضوي غير قادر على البقاء في البيئة الخارجية ، او بجعل الظروف الخارجية غير مناسبة له . والحالة الأخيرة لا تعتمد مناسبة للبكتيريا ، حيث انها تستطيع أن تعيش في أى مكان . ومن ثم فانه بالنسبة الى البكتيريا أو الفخيرة ، فان الأسلوب المناسب الذي يجب ان يتبع معها هو عن طريق تغيير جيناتها احيائيا بحيث انها تحتاج دائما الى الحصول على مورد من المادة الغذائية والتي لا تتوفر عادة الا في المصل . وإذا تمكنت من الهروب من المصل فانها لن تستطيع ان تنمو . والمتغيرات الاحيائية الأخرى ، قد تضعف جدران الخلايا ، بحيث انها تنهار اذا غادرت المصل ، أو قد يتم ادخال جينات مدمرة بداخلها ، والتي تقوم بتعطيل الخلايا ، اذا أصبحت درجة الحرارة أقل أو أعلى من درجة حرارة المصل المثالية .

وبجعل البيئة غير ملائمة ، يعتبر الى حد ما تحكما بيولوجيا ، وإلى حد ما تحكما طبيعيا . وعلى سبيل المثال ، فقد تم تطوير بعض سلالات الأرز الأولى الهندسة وراثيا في انجلترا (والتي يعتبر مناخها باردا جدا لنمو الأرز) وجريت في أحد الحقول في اريزونا (حيث المناخ جاف جدا) . وعلى ذلك فلم يوجد أرز ينمو في منطقة مجاورة لكي يلقي خطايا مع الأرز الناتج من الهندسة الوراثية ، وإذا حدث وأن كائن للأرز فرصة للهروب فانه لن ينجو من الموت . وهذا المحتوى المبني على أساس بيولوجيا النبات ، ولكن بدون تغيير النبات بصفة خاصة .

BIOLOGICAL CONTROL

المقاومة الحيوية

ويسمى أيضا بالتحكم الحيوي ، وهو تحكم أحد الأنواع بنوع آخر ، والذي قد تم ادخاله خصيصا لهذا الغرض . ومن أشهر الأمثلة ، ادخال تركيب الأنسجة الهلصية الضامة الى امثراليا ، لمقاومة الآرانب . وبالرغم من أن المقاومة الحيوية موضوع قديم جدا ، إذ يرجع الى الصينيين

القمامي ، الذين استخدموا نمل المزارعة في مهاجمة الحشرات المزعجة في مخازن الخلال .

وقد فحص علماء التقنية الحيوية عددا من عوامل التحكم البيولوجي الفعالة : والتي تتداخل أحيانا مع المبيدات العضوية . وعلى سبيل المثال داء (B. thuringiensis) ينتج البروتين المضاد القشري (الذي يقتل البود) . وقد استخدم (B. thuringiensis) كعامل تحكم عضوي لعدة سنوات ، وعزل علماء التقنية الحيوية حديثا البروتين المسئول ، ليضعوه داخل المبيدات الحشرية .

وقد تعامل علماء التقنية الحيوية ، مع المقاومة الحيوية من خلال طرق عديدة : الفطريات ، الفيروسات ، أو البكتيريا المعروفة بمهاجمة الآفات فيمكن استنباطها بكميات كبيرة ورثتها على المصنوع ، وتقوم مساق بمهاجمة الآفة المبيدة . والفطريات من نوع الانتاموناجيوس (وهي الفطريات التي تصيب الحشرات) ، هي المفضلة في هذا المجال ، حيث انها تقوم بنقل العدوى للحشرات من خلال البشرة ، وبذلك ليس هناك حاجة لأن تؤكل حتى تصبح نشطة . وتسمى مشعل هذه الفطريات اصطلاحا بالوبائيات ، المقاومة للحشرات ، ويوجد حوالي اثني عشر نوعا منها تحت طور الانتاج الكمي .

بعض الوبائيات الفطرية المقاومة للحشرات ، تنتج وبائيات قصيرة ، تسمى (epitoxins) ، من بين أهداف الزيادة الوبائية ، دون خلق وجود مستمر البيئة : فانها تستطيع أو تستمر في الانتشار ، في وجود كثافة مرتفعة من الحشرات الممرضة من حولها ثم تنقرض بعد ذلك .

وفي الأساس ، فإن استنباط الفطريات الممرضة ، هو نفسه مثل استنباط أية فطريات أخرى ، مع القيود التي يتطلبها الفطر عادة ، وهي الوسط المخصص جدا ، وبيئة الاستنباط الفريدة .

وتعتبر الفطريات ، البكتيريا ، والحشرات ، أيضا عوامل تحكم في الأعشاب : الكائنات الحية الدقيقة التي تهاجم jointweeds الشمالية ، ونبات حشيشة اللبن المنتشر (أعشاب الأرض الصلبة وأشجار الليمون على التوالي) ، يجري استخدامها باستمرار ، والبعض الآخر جار تطويره .

ويمكن توجيه التحكم الحيوي أيضا الى الفطريات الممرضة : وقد اكتسب جاكوب ستروبل ، بعض الشهرة عام ١٩٨٧ ، عندما ألق أشجار النبق ، بالبكتيريا المهندس وراثيا لكي يحميها من مرض أشجار النبق

الهولندي ، بدون الحصول على موافقة فيدرالية صريحة . وقد قامت
مونتساقو بتجارب حقلية على عامل التحكم الحيوي البكتيري ضد اللطير
الذي سبب دمار محصول القمح في عام ١٩٨٨ .

وقد أصبح علماء التقنية الحيوية أكثر استبصارا عندما قاموا بإنتاج
عوامل التحكم المضوية الفيروسية * واستطاعت الهندسة الوراثية
التقدم من استئصال الفيروسات في الخلايا الحشرية (انظر موضوع
الفيروسات المضوية ص : ٤٦) ، اذ تمكن علماء التقنية الحيوية من
استغلال المشرات الفيروسية ، لأن تكون عوامل تحكم حيوي أكثر فعالية .
والهدف هو زيادة أو تغيير الجيوش الجراد من الجرائيم ، عن طريق تغيير نوعية
البروتينات الفيروسية التي ترتبط بسطح الخلية ، أو بزيادة مقدار وحدة
الجرثوم أو الفيروس الذي يكون لطيفا عادة ، لكنه فيروس معد جلد ،
وذلك عن طريق هندسة الجين السمي . أو الجينات الممرضة في فيروس
آخر . وفي الواقع فإن هذه الأهداف يعتبر من الصعب تحقيقها ، حيث
ان عملية الاصابة الفيروسية تعتبر معقدة تماما . وفي بعض التجارب
علمت الفيروسات بواسطة جهنسات علامة ، بحيث يمكن التحكم في
انتشارها : وهذا يعطي قياسا لمدى الشكل المبسط من التحكم الفيروسي -
بزراعة كميات كبيرة من الفيروس وبعد ذلك رشها فوق المحصول - كيف
يعمل - مثل هذه التجارب الحقلية قد تم تنفيذها والاكثرها شهرة في
اسكتلندا ، حيث تم رش أشجار الصنوبر بالفيروس المضاد للحشرات
(حيث أنها تنظف باستمرار) بدون أن يتم التصريح لها بذلك الكائن
المضوي المهندس .

ان المفتاح الرئيسي لأي برنامج تحكم حيوي ، يكون من خلال عزل
مجتمع الكائن المضوي النشط ، ذلك الكائن الذي يمكنه الانتشار بسرعة
وفعالية من خلال المجتمع الحشري المستهدف ، والذي لا ينتشر الى الأنواع
الأخرى (ومن ثم يصبح حشرة في حد ذاته) . وحيث ان الحشرات هي
في الغالب كائنات عذوية غريبة ، تدخل الى منطقة ما ، حيث لا يكون لها
صناك أعداء طبيعيون (مثل الصقير المائي في مجتمعات بلدان أفريقيا ،
والأعشاب الركامية في الولايات المتحدة ، مرض شجر البق في معظم
المناطق المعتدلة ، والمصدر المفضل لعامل التحكم الحيوي الفعسلي يكون
غالباً في الموطن الأصلي للوباء) .

انظر أيضا (مبيد الأعفان الحيوي ص : ٧٤) .

معدلات الاستجابة العضوية

BIOLOGICAL RESPONSE MODIFIERS

مصطلح عام . يكون المقصود به عادة البروتينات التي تؤثر على كيفية أداء الجهاز المناعي . وبهذا المعنى ، يعتبر مرادفاً تقريباً للسيتوكين (Cytokine) . ويكثر استخدامه ، بتسليم وجود اللجنة الاستشارية المستقلة عن معدلات الاستجابة الحيوية (FDA) ، التي تراقب نشاط الأدوية الحيوية ، التي تعمل آليات الاستجابة العضوية (كلهم جميعاً حتى الآن) . وتعمل معدلات الاستجابة عادة في مجموعة . وليست ككائنات كيميائية معزولة . ومن ثم كانت هناك جهود كثيرة في كيفية استئصال مركبات معدلات الاستجابة العضوية للمقايير ، كبروتينات نفية ، في حين أنها تستخدم في مجوعات ، إذ يتم التحكم في تنظيمها عن طريق وكالات التنظيم الدوائية ، وعلى وجه الخصوص عن طريق (FDA) ، وكانت لدى CETUS مشاكل واضحة تماماً ، عندما حاولت الحصول على موافقة للمقار (interleukin 2) كي يستخدم كمقار ضد السرطان ، ولما كان هذا المقار فعالاً في حد ذاته فإن CETUS أرادت أن تستخدمه ضمن مجموعة مع المقايير الحيوية الأخرى ، ولذا فقد رفض طلبها . (وقد صرحت الشركة فيما بعد أن مقارها لم يسمح له الحظ بالعلماء المتخصصين عند تقديم بياناته في ذلك الوقت إلى FDA) .

الكتلة الحيوية

BIOMASS

الكتلة الحيوية ، هي كتلة المادة العضوية الموجودة في أي قدر كبير من مادة بيولوجية وعلى نطاق واسع ، هي أي كتلة كبيرة من المادة البيولوجية . وتعتبر تقنية البروتين الوحيد الخلية (SCP) هي شكل من أشكال الكتلة الحيوية ، لكن هذا الاصطلاح يقصد به عادة زراعة النباتات (أي نبات يبدأ من الطحلب وحيد الخلية وحتى قصب السكر) وجميعه دون الحاجة إلى عمليات معقدة . أصبح غذاء مشتق من مصدر نباتي ، من أجل غذاء الإنسان والحيوان أو من أجل العمليات الكيميائية .

وانقسمت الكتلة الحيوية إلى العديد من مجالات الاهتمام .

SCP البروتين الوحيد الخلية (انظر هذا الموضوع ص : ٢٥٥) .

١ - الكتلة الحيوية الطحلبية : تجرى زراعة نباتاته وحيدة اخلية مثل الكوريللا والسيرولينا بكميات تجارية فى مساحات من البرك من أجل صنع المواد الغذائية . وقد حظيت السيرولينا بسمعة طيبة كغذاء صحى لسنوات عديدة ، بسبب الاعتقاد فى أنها من المواد الغذائية الدهشة . ومعظم الطحالب (والتي تشمل على الأعشاب البحرية) تعتبر من الاطعمة اللذيذة الطعم ، وتزرع الكوريللا بطرق تجسوية من أجل صنع غذاء للأسماك : وتقدم كغذاء لى الزويلانكتون (حيوانات ميكروسكوبية) ، وهذه الحيوانات يتم جسمها لتكون غذاء للأسماك فى المزارع السمكية . وتعتبر هذه إحدى الطرق التى يتحول بها ضوء الشمس الى غذاء بطريقة ملائمة تماما وأكثر تحكما عن طرق الزراعة العادية .

٢ - الكتلة الحيوية النباتية : ويتم زراعة المحاصيل النباتية مثل قصب السكر أيضا ، من أجل الكتلة الحيوية . وتستخدم هذه المحاصيل عادة كبنية لمعالجة إنتاج كيميائية (حيث ان زراعة النبات من أجل الطعام تسمى عادة FARMING) . وقد بدلت البرازيل جهودا كبيرة ، وأنفقت كثيرا من الأموال من أجل زراعة السكر لصنع الايثانول ، عن طريق عمليات التخمر وقد كان يستخدم قصب السكر المصنع تصنيها نسبيا كركيزة ، واستحلج الانتاج فى تشغيل السيارات . وتعتبر هذه الطريقة ، إحدى طرق استخدام الكتلة الحيوية لتحويل اشعة الشمس الى مواد كيميائية مفيدة .

انظر موضوع الوقود الحيوى ص : ٥٩ .

المادة الحيوية BIOMATERIAL

« المادة الحيوية » ، هى مصطلح عام ، لاية مادة من اصل عضوى ، التى تستخدم من أجل خصائصها المادية ، فضلا عن كونها مادة خفيفة أو عفاقرية . ويناد على المفهوم السابق ، يمكننا اعتبار ال د ن أ مادة حيوية ، اذا استخدمت فى صنع مشايك الأوراق ، أو فى صناعة الاوناش ، فضلا عن استخدامها فى تخزين المعلومات .

معظم المواد الحيوية الشائعة ، هى بعض البروتينات ، العديد من الكربوهيدرات ، وبعض البوليمرات المتخصصة . والبروتينات المستخدمة فى تطبيقات المادة الحيوية ، هى عادة تلك البروتينات التى

تستخدم كمناصر بباقية في الحيوانات ، أو الحيوانا النباتات . ومادة الكولاجين ، وهو البروتين الموجود في العظام والأغشية الضامة ، في سلسلة متنوعة من الحيوانات ، هو البروتين القاسم الذي استخدم (وكان مثيرا للجلد) كمادة عضوية في مستحضرات التجميل ، ويجرى استخدامه حاليا ، كحقدو طبيعي للعمليات الجراحية اللدنة ، والمبريون. ذلك البروتين الذي يوجد في الحرير ، قد استغل كبروتين ذي مقاومة عالية ، ليكون منافسا للتأيلون أو حتى مادة الكيلفار ، كمواد بنائية . ومثل هذه المواد الانتشائية لها تسلسل بسيط من الأحماض الأمينية ، حيث تصنع من قطع صغيرة من الأحماض الأمينية المتكررة مرات عديدة . وعلى ذلك فإن القطاعات المحورية القوية من جزيء الكولاجين ، والتي تعطى له قوته المرة ، تصنع معظمها من تكرار وحدات الحنض الأيوني الثلاث جليكايين - س - برولاين (حيث س يمكن أن تكون واحدة من عدة أحماض أمينية) . ونتيجة لذلك قام علماء التقلية الحيوية ، بصنع البروتينات التخليقية ، من خلال تكرار أنماط بسيطة ، في مجال البحث عن مواد حيوية جديدة .

واستخدمت الكربوهيدرات ، كمواد انشائية قرابة ألف عام : ان متانة الورق أو البردي ، الذي يعتبر مشتقا من خصائص كربوهيدراتية وخصوصا السيلليوز والكونات . وانتجت التقلية الحيوية سلسلة من الكربوهيدرات ، ذات خصائص معدلة ، والتي تعمل كمواد تضيخ في الاستخدامات الطبية الحيوية ، أو كمواد معدلة للنسيج أو عوامل زيادة حجمية في صناعات الغذاء . ولاحتوى هذه المجموعة الأهل عددا قليلا من المواد الطبيعية التي تصنع من البكتيريا مثل البول ديكتروز ، وهي الكربوهيدرات المعدلة بواسطة الإنزيمات ، لكي تكون لها خصائص محسنة ، والبوليمرات الاصطناعية تماما .

وتشتمل البوليمرات الأخرى على اللدائن الطبيعية ، مثل البوليهيدوكسيبوتيرات (انظر المواد القابلة للانحلال عضويا رقم : ٥٣) ، أو المطاط المنتج عن طريق البكتيريا أو الفطريات .

ان خصائص البوليمر التي تعتبر قاطعة في تحديد ، ما اذا كان سيصنع مادة حيوية مناسبة من أجل استخدام معين تشتمل على :

١ - مقاومة الشد الطولي (كل من المرونة ومقاومة الكسر) .

٢ - الامانة (ما هي كمية الماء التي يرتبط بها ؟ وما هي الكمية التي يحتاجها الارتباط والتي تحافظ على خصائصه ؟) .

٣ - خصائص المرونة اللزوجية *

٤ - اللزوجة *

انظر أيضا عملية التمدن الحيوى ص : ٧٣ *

الاختساب ص : ٤٠٦ *

BIOMIMETIC

المتسم بالتقليد الحيوى

المعنى الحرفى لهذا المصطلح « تقليد الحياة » ، ويعنى ذلك المجال من الكيمياء الذى يبحث فى تطوير الكواشف التى تقوم بأداء بعض وظائف الجزيئات العضوية * والسبب فى القيام بهذا ، يرجع الى أن العديد من الجزيئات العضوية ، تعتبر غير مناسبة كيميائيا ، لكى تنتج ، تعالج ، أو تستخدم فى أحجام كبيرة وتستخدم عمليات رحيصة * وباستخدام المحاكيات الكيميائية لهم ، يأمل علماء التقنية الحيوية فى إحراز المزيد من الطرق التجارية المتصفة بالمرونة ، وتؤدي نفس النتائج *

وتشتمل مجالات البحث الكيميائى ، فى الحقل الهام للمتسمات بالتقليد الحيوى على :

١ - بدائل العامل التميم * يعتبر العديد من المرافقات الانزيمية ، جزيئات معقدة وغير مستقرة . NAD و $NADP$ (نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلو تيد) على وجه الخصوص ، من الصعب التعامل معها على نطاق واسع * وهناك اتجاهان من اتجاهات البحث ، التى تبحث فى احلالها بجزيئات أخرى * واستخدمت أصباغ التريازين كموامل احلال لـ NAD فى تطبيقات رابطة التحليل الضيفى * وفى هذه الحالة يتم ربط المضافة مع عمود ، ويجرى امرار خليط محتمل على انزيم نازع للهيدروجين عبر العمود * وترتبط صبغة التريازين مع الانزيم النازع للهيدروجين (تماما كما يفعل الـ NAD) ، وبذلك يربطه بالسود - بينما المواد الأخرى كلها تهر دون أن ترتبط *

وقد استخدمت هذه الطريقة بنجاح فى العديد من عمليات التنقية * والاستخدام الآخر لبدائل العوامل التميمية ، هو البدائل الفعلية للمركبات ، وخصوصا بالنسبة الى NAD و $NADP$ و FAD (فيلافين ثنائى

تكلويد الأدين (في التفاعلات المعتمدة بالانزيمات النازعة للهيدروجين والهدف هنا مرة أخرى هو إيجاد جزيء صغير ، يستطيع ان يقوم بالعمل الكيميائي لـ NAD الغ مع الانزيم .

٢ - بدائل البيبتيد وال د ن أ : تعتبر البيبتيدات وانزيمات ال د ن أ (ا ت) ، من المواد سريعة التحلل في العديد من الحالات العضوية . ويصل كيميائيو التقنية الحيوية على تغيير المود الفكري الاساسي للبيبتيدات والأحماض النووية ، بحيث تكون أكثر استقرارا ، وإمكان صنعها بطريقة سهلة . وعلى سبيل المثال ، في أوائل عام ١٩٩٢ ، أصبح ان بديل (د ن أ) ليس له عود فقري من السكر - فوسفات على الإطلاق . وكان يوجد مكانه سلسلة بوليميد تشبه الى حد كبير البروتين . وترتبط هذه المادة بشدة مع ال د ن أ ذي الحيط المفرد ، بطريقة أشيع أنها تشكل أزواجا من القواعد الصحيحة . وكان لها استخدامات في مضاد الاحساس ، حيث ان هذه الجزيئات ، سيكون من السهل جدا ادخالها الى الخلايا ، وتكون مقاومة تماما للتحلل بواسطة انزيمات الميكروتويد او البروتيازات .

٣ - الانزيمات المتزامنة : وهي الجزيئات ذات الوزن الجزيئي المنخفض ، التي تصل كإنزيمات اصطناعية ، أي المواد الحفازة ذات الفاعلية العالية . ويتم تخليقها عادة ، كى تنسخ على مهل البنية الثلاثية الأبعاد من المواقع النشط للانزيم ، لكنها لا تستخدم الوحدات البنائية الكيميائية لنير البيبتيدى . وعلى عكس الحفازات الشائعة في الكيمياء العضوية ، التي تعزز سلسلة عريضة من التفاعلات ، فإن الهدف منها هو صنع الانزيمات متزامنة لها خصائص مميزة مثل الانزيمات .

٤ - البصمة الجزيئية : وهذا هو أسلوب آخر لنفس فكرة الحصول على المادة الكيميائية غير العضوية ، لكن تقلد بعض خصائص الكيمياء العضوية . وفي هذه الحالة ، يتم بصم المادة البوليمرية مع ترك فراغات ، تتناسب تماما مع نوع واحد ، وواحد فقط من الأنواع من الجزيئات الصغيرة ، وبهذه الطريقة فإن الموقع الرابط للجسم المضاد يوافق تماما موروته للمضاد . ويتم ذلك عن طريق تكوين مصفوفة بوليمرية داخل الجزيئات الصغيرة ، بحيث تلتف السلاسل حول هذه الجزيئات . يتم بعد ذلك تنظيف الجزيء الصغير باستخدام المذيبات ، تاركا وراء ثقوب في المادة البوليمرية . هذه الثقوب يكون لها الجذب شديد للجزيء الذي تم تنظيفه ، ولذا يمكن استخدام هذه الطريقة في استخلاص بعض الجزيئات من جزيئات أخرى . بالإضافة ، الى كونها أجساما مضادة

تنفساً ضد حالة انتقال تمثيلية ، فانها تستطيع أن يكون لها نشاط حفزي (أى تكون أجساماً مضادة حفازة) ، وعلى ذلك يكون البوليمر الطبيعي له فراغات من شأنها أن تتشكل لكي تلائم حالة انتقال تمثيلية ، والتي يمكن أن تكون حفازة .

التعدين الحيوى BIOMINERALIZATION

التعدين الحيوى ، هو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الحية ، الذى ينسب في بعض التطبيقات الى التعدين الميكروبي (وهو تفتت المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة) ومن ثم يعتبر جزءاً من التعدين الحيوى المائى . الا ان التعدين الحيوى يمتد الى ما وراء ذلك . ويوجد هناك مجالان عموميان يعتبران مهمين لاهتمام التقنية الحيوية :

١ - التعدين الحيوى الميكروبي : وهو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة . فاذا ترسبت المعادن داخل الخلية البكتيرية ، فانها ستخزنها على صورة بلورات متناهية الصغر أو جسيمات . وأكسيد الحديد الأسود الذى تصنعه البكتيريا المنطليسية ، يعتبر من هذه النوعية . وهذا المعدن المنطليسى ، يصنع كاجسام ضمنية دقيقة . داخل بعض البكتيريا ، ونتيجة لذلك فانها تستطيع ان تسمح بطريقة مميزة على طول خطوط المجال المنطليسى . (وهذا يمكنها من العوم تجاه قاع البرك في المناطق المتبدلة) . العديد من التكوينات المعدنية الكبيرة يتم صنعها أيضاً حزيباً عن طريق البكتيريا . وقد اُشيع ان هذه الطريقة ، يمكن ان تستخدم في استخلاص وتنقية المعادن ، بواسطة البكتيريا باستخدام امكانيات التقنية الحيوية .

٢ - التعدين الحيوى متعدد الخلايا : تستخدم النباتات والحيوانات ، المعادن ، لكي تمنحها القوة . ولذا فان معظم الفقاريات تحتوي على لوسفات الكالسيوم ، وبعض الحشائش تحتوي على السيليكا في أوراقها ، لكي تعطيها حواف قاطعة صلبة ، حتى تبعد الحيوانات عن تناولها في غذائها .

ويحتل تنظيم عملية التعدين الحيوى ذا أهمية كبيرة للعديد من الأمراض البشرية ، وخصوصاً مرض العظام السامية (osteoporosis) ، والذي يفقد الجسم من خلاله كثيراً من الكالسيوم والفوسفات الموجودين في العظام .

ويعتبر التمدن الحيوى مهما أيضا لعلماء المواد • وتمسبل الأجهزة
المصنوعة على ترسيب المادن فى لشكال مرهقة ومفيدة ؟ وبذلك تكون
النظام والأسنان أكثر قوة من فوسحات الكالسيوم الخام • وتمتبر القوة
الإضافية وتكوينات البلورية الخاصة ذات فائدة فعالة كطرق لإمتداد
سلسلة المواد المعدنية المتاحة لإنشاء الصناعات الكيميائية والالكترونية •
وتستطيع الكائنات الحية تحقيق هذه الإحتمالات الفذة عن طريق امتحاح
بروتينات معينة داخل المعدن النامى ، لكى تشكل النمو البلورى الى
الشكل المطلوب ، أو بتقليل إمتداد الشروخ عندما تضغط •

BIOPESTICIDE

مبيد الآفات الحيوى

مبيد الآفات الحيوى ، هو مبيد حشرى ، أى انه المركب الذى يقتل
الآفات الحيوانية ، والذي يكون مبتنى على أحماض تاليرات عضوية معينة ،
وليس على استخدام سميات كيميائية كثيرة • ويسمى للأمواع الخاصة
أيضا بالمبيدات الحشرية الحيوية والمبيدات العظمية الحيوية • وتمتبر
مبيدات الآفات الحيوية شيئا مختلفا عن عوامل التحكم الحيوى ، فى انها
تمتبر عوامل مؤثرة ، تكون مشابهة فى تصورها الى أى تحكم كيميائى لمى
الآفات ، مثل مبيد الأعشاب ، بينما تكون عوامل التحكم الحيوى تشعلة ،
وهي الكائنات التى تبحث عن الآفة لتقضى عليها •

وهناك سلسلة كبيرة من المواد التى ينتجها النبات ، لا يظال تأثير
الآفات والكافيين الموجود فى حبوب القهوة ، يرجع ان يكون أحد هذه
المواد • ورغم ذلك ، فإن بعض المواد التى تجذب علماء التقنية الحيوية ،
هي المواد المضادة للآفات البروتينية ، مثل السمين الأكثر ادماها
(*Bacillus thuringiensis*) والذي يسمى أحيانا بـ B.T.
لأنه يمتبر السمين (*Bacillus thuringiensis*) من نوع B.T. ، والذي
يتداخل بطريقة معينة مع امتصاص الفناء فى معدة بعض الحشرات ، لكنه
لا يعتبر مؤذيا للحيوانات الثديية • وهذا البروتين (الذى استعمل
كعبيد للآفات لفترة من الوقت كملق بكتيرى) قد تم استنساخه فى
بكتيريا أكثر سهولة للانقياد • وقد أدخل الجين من أجل البروتين الى نبات
الباتوتينا (نبات من الفصيلة الباذنجية) عن طريق (*Calgene*)
لجعل النبات أكثر مقاومة لهجوم الآفات •

والأساس المنطقي من وراء تطوير مبيدات الآفات الحيوية ، على عكس المبيدات الآلية التقليدية ، لسببين ، أولهما : أنها مادة قابلة للتحلل المصنوع أكثر من المواد الكيميائية ، والتي لا تكون موجودة بصورة عادية في الطبيعة . وثانيا : أنه يستهدف أن تكون أكثر تخصصا (وأحيانا كمنجية لذلك ، أكثر فعالية) . حيث أنها توجه إلى عناصر معينة في عملية الأيض للآفة .

وتعرف عوامل التحكم العضوي أحيانا ، على أنها مبيدات حشرية عضوية - وبنهاية عام ١٩٩١ كان هناك ٤٥ مبيدا حيويًا للأفات أو عوامل التحكم الحيوي موجبة ضد الحشرات (ومعظمها من البكتيريا ، الفيروسات المشتقة من البكتيريا ، أو الفيروسات) ، وعشرة مبيدات موجبة ضد الكائنات العضوية التي تسبب أمراض البساتين ، واثنتان ضد الأعشاب .

انظر أيضا : *Bacillus thuringiensis*

المقاومة الحيوية من : ٦٥ .

BIORECATOR

المفاعل الحيوي

المفاعل الحيوي ، هو وعاء يتم فيه تفاعل أو تغيير عضوي ، وهو إما إحدى عمليات التخمر أو الانتقال الحيوي .

والمفاعلات الحيوية أو في الواقع عمليات التخمر أو الانتقال الحيوي هي عماد التقنية الحيوية - إن كل شيء حيوي تقريبا يبدأ من عجين المخبز إلى إنتاج الإنترفيرون *interferon* (عقار لعلاج مرض الهربس) المهندس وراثيا . يتم إجراؤها بواسطة عمليات التخمر ، ومن ثم تستخدم المفاعل الحيوي .

ويمكننا تقسيم المفاعلات الحيوية إلى ثلاثة أقسام تبعاً للحجم وهي كالآتي :

١ - المفاعلات الحيوية المعملية : وتعتبر من أصغر المفاعلات الحيوية حجماً ، إذ تصل سعة المفاعل المعمل إلى حوالي ثلاثة لترات وهو من النوع الذي يمكن وضعه فوق البنفسج .

٢ - المفاعلات الحيوية القائمة بلماتها : وتصل سعة المفاعل الى حوالي ٥٠ لترا . وتستخدم هذه المفاعلات لاجراء عمليات التخدير من اجل الاغراض البحثية .

٣ - أجهزة التخدير الارشبابية (Pilot Plant Fermenters) وتستخدم هذه المفاعلات عند زيادة نسب التخدير ، وتحسين كفاءتها ، وتصل سعة هذه الأجهزة ما بين ٥٠ - ١٠٠٠ لتر ، ويجب أن تكون هذه المفاعلات من المرونة بحيث يمكن تصغيرها وزيادة كفاءتها .

والوحدات الانتاجية ، لها سمات مختلفة تصل الى ١٠٠٠ لتر ، ويمكن أن تصل هذه السعة الى مليون من اللترات كما في جهاز برتين الذي استخدمته شركة ICI ، وتعتبر هذه الأجهزة أكثر تخصصاً عن الأجهزة الارشبابية ، والتي تصمم من اجل تشغيل عملية واحدة بأقصى كفاءة .

والأكسجين ، يعتبر أحد العوامل المحددة لعمليات التخدير التي يزيد حجمها عن بضعة لترات ، ويعتبر هو العامل المؤثر في سرعة نمو الكائنات المضوية داخل المفاعل .

والأكسجين من العناصر الضعيفة المولدة في الماء ، ومن ثم فإن سائل التخدير يحتوي على قدر قليل منه ، ذلك القدر الذي تستطيع الكائنات المضوية الموجودة بالمستنبت أن تستنفده في زمن وجيز جداً . وعلى ذلك يجب أن يتوفر للمفاعل مورد من الأكسجين (الذي يعتبر مكلفاً لكنه فعال) ، أو يزود المفاعل بالهواء الجوي . وبصفة عامة ، يتسبب الغاز في حدوث فقاعات في سائل المفاعل ؛ وكلما كانت الفقاعات صغيرة ، كانت كفاءة نقل الغاز الى السائل عالية (وبالتالي الى الكائنات المضوية) . الا أن تقليل الفقاعات يحتاج الى طاقة ، التي من شأنها أن تسبب تمزق الكائن المضوي الذي ينمو داخل المفاعل ، ويمكن أن تحدث رغاف تملأ وعاء المفاعل برغوة لزجة . والعوامل المضادة للرغاف قد تساعد في حل هذه المشكلة الأخيرة (والتي تعتبر أيضاً مشكلة ، عندما تنتج الكائنات المضوية كمية من غاز ثاني أكسيد الكربون) .

القلابات ، الرشاشات ، الحلققات ، الخ . والتي جاء ذكرها في موضوعات أخرى ، متعلقة بالتخدير ، يكون الغرض الاساسي منها هو زيادة نسبة امتصاص الاكسجين بواسطة سائل المفاعل .

وهناك عدد من الموضوعات المنفصلة الخاصة بالفاعلات الحيوية ،
(انظر فاعل النسيج المجوف رقم : ٢١٤) الفاعل الحيوى للخلية المتجمدة
رقم : ٢٢٧ ، الفاعل الحيوانى الحزاني رقم : ٣٧٩ • والفاعلات السابقة ،
تمت تغطيتها فى موضوعات مختلفة بالكتاب :

- ١ - الفاعلات الحيوية الحزانية (وهى تشكل الغالبية العظمى)
- ٢ - الفاعلات الحيوية للخلية المجمدة •
- ٣ - الفاعلات الحيوية والنسيجية والعضائية •

والأنواع الأخرى البسيطة من الفاعلات لم تغط بطريقتى موضوعية •
وتشتمل على الفاعلات البركزية ، والمخمرات البرجية • والنوع الأول يعتبر
بسيطاً - البرك : وتستعمل أساساً لزراعة الطحالب • والفاعلات البرجية
تعتبر فاعلات بسيطة نسبياً ، وتحقق فيها المادة الغذائية عند القاعدة ويتم
جمع الناتج من أعلى • وقد تصل بطريقتى الحيوية ، أو بالنظام المستمر •
وهى تستخدم أساساً مع عمليات التخمر اللاهوائية ، أى تلك التى تحتاج
إلى الهواء ، كما هو الحال مع تخمير البيرة •

والنوع المسمى من الفاعلات هو النوع المسمى ب (plug flow) -
وهنا تنساب الركيزة أمام سقادة من مادة سائفة صلبة ، وعندما تخرج
من الطرف تتغير عن طريق السقادة • ويتم هذه العملية كلها فى
حاسورة • وتستطيع المادة الصلبة السائفة ان تحتوى على انزيم أو كائن
عضوى وتعتبر فى الحقيقة مفاعلاً حيوياً مكافئاً لعمود الكروماتوجرافى •

انظر أيضا الحسابات الحيوية ص : ٨٠ •

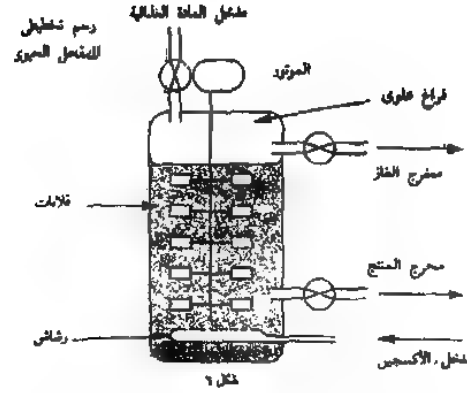
كروماتوجرافى ص : ١١٥ •

عمليات التخمر ص : ١٧٤ •

وكائن التخمر ص : ١٧٦ •

رفع النسبة ص : ٣٥٣ •

انظر الرسم شكل ٦ •



BIOREMEDIATION

المعالجة الحيوية

المعالجة الحيوية ، هو استخدام الأجهزة الحيوية - وهي الكائنات الحية الدقيقة التي لا تتغير تقريباً - لتنظيف موقع ملوث (البيئة) وتقوم محطات المعالجة ، بالقيام بهذا النشاط بطريقة محدودة . ويشمل العلاج الحيوي استخدام الكائنات الحية الدقيقة ، في القضاء على المواد الأكثر سمية ، عن تلك الموجودة عادة في المجاري ، ولكن تقضى عليها في أماكنها ، التي تكون عادة في التربة أو في مقالب القمامة .

وللمسائل الثنائي الأساسي لمعظم مشروعات العلاج الحيوي هو :

١ - اختيار الكائن الحيوي المناسب : إن التربة التي كانت ملوثة بمادة كيميائية مستهلكة ، لبعض الوقت ، هي الموقع المفضل لاكتشاف كائن حيوي ، يكون قادراً على تحليل هذا الملوث . وغالباً ما تكون هذه التربة بجوار وصلات الأنابيب ، أو محبس فائض الخزانات في المحطة التي تصنع هذه المادة الكيميائية والمتفجرات من هذا الكائن الحيوي الذي ينمو

بطريقة أسرع ، أو تكون قادرة على حمل المادة الكيميائية بطريقة فعالة ، يتم تخليقها بعد ذلك في المعمل ، عن طريق توليفة من الجينات الميكروبية التقليدية ، طرق الدنا المماثل ، أو بالاختيار - وتستخدم طرق العلاج الحيوى النمذجية مجموعة مستخبة من الكائنات العضوية ، بدلا من كائن عضوى واحد ، والتي تستطيع تمييز تحليل مركبات مختلفة من ملوث ، أو تستطيع ان تؤدي أجزاء مختلفة من تحليل جزئى معقد - وبالرغم من ذلك فان بعض الجزئيات لا تستجيب للتحلل تماما - PCBs يمكن ان يفرغ عنها الكلور عن طريق البكتيريا اللاهوائية المسيرة (البكتيريا التي تقتل بالأكسجين) ، ويحلل الهيكل الكربونى عن طريق البكتيريا الهوائية (الكائنات العضوية التي تحتاج الى الهواء) : وبالرغم من انه يبدو واضحاً ان هذين النوعين من البكتيريا لا يمكن ان يصلا فى موقع واحد .

٢ - تلقيح البيئة : الكائن العضوى المقيق الذى أدخل الى الموقع ، يكون عادة مع خليط من مادة مفيدة لكي تساعد على نموه وتشجيعه على تحليل المركب المستهدف . ويمتاز الأكسجين عادة عاملاً محدداً ، حيث ان معظم أهداف العلاج الحيوى تعتبر مركبات معقدة ذات أساس هيدروكربونى والتي يجب ان تضاف عن طريق الأكسدة : ويضاف النتروجين والفوسفور عادة ، بحيث ان البو البكتيرى يكون محدداً بتوفر الكربون . وعلى هذا فان البكتيرى يكون واقفا تحت ضغط اختيارى مستمر ، لكي يستغل كل الكربون المتوفر فى التربة من أجل نموه ، بالإضافة الى وجود المركب المستهدف . وهذه المرحلة من العلاج الحيوى تعتبر من الأهمية مثل تحديد الكائن العضوى المناسب ، وتتطلب معلومات أساسية عن الفسيولوجيا الميكروبية ، وعلم التبيؤ (Ecology) (٤) .

ان السبب الأساسى لفشل مشروعات العلاج الحيوى العملية ، هي ان الكائن العضوى المنتخب لا يستطيع ان يقوم بعملية الهدم بالمعدل المأمود فى الموقع ، الا ان اداءه فى المعمل ، يكون اداءً فعالاً . وتعتبر التربة الطينية على سبيل المثال مكاناً فقيراً من الناحية العملية بالنسبة للعلاج الحيوى: حيث انها تكون متضخمة بطريقة مكثفة ، ولا يستطيع الماء التخلل اليها بسهولة ، كما يستحيل تخلخل الهواء فيها .

والمركبات المثالية المستهدفة هي ، المركبات المكلورة الاروماتية (بالرغم من ان تصرف الـ PCBs قد لاقى نجاحاً محدوداً) ، مثل كلوريد الفينيل ، البقايا المعدنية ، كسور البنزين ، والبتروكسولام . وقد أسست شركة (ألفا البيئية) ضجيجاً هائلاً فى عشاورين الصحف الرئيسية فى مناسبات عديدة ، عندما انتجت مستحضرات البكتيريا الآكلة

(٤) انظر علم التبيؤ فى حلقى الكتاب .

للبنترول ، التي تستخدم في هضم البنترول المسفوح على سطح البحر ، وتحويله الى جزيئات قابلة للذوبان في الماء ، وتستطيع أنواع أخرى من البكتيريا ان تهضمه . ان أهم استخداماتها الثمينة ، كان في حرب الخليج عام ١٩٩١ . وهذا التحلل للمركبات الى كتلة حيوية ، يعتبر نوعا من الانحلال العضوى . والمواد الأخرى غير العضوية يمكن تغييرها احيائيا أيضا اذا كان المنتج النهائي ليس من النوع المسمى أو المتطابق ؛ وقد استخلص السليسيوم (عنصر لا فلزى) من التربة بتحويله الى مركبات متطايرة أو سليسيوم أولى ، واستخلصت النترات من مخلفات التجارى بواسطة الاختزال العضوى الى غاز النتروجين منذ عشرات السنين .

اذا كانت بالموقع المستهدف نسبة تلوث عالية ، أو كان باردا جدا أو جافا جدا ، بحيث لا تستطيع البكتيريا ان تنمو فيه ، ويثبت يمكن وضع التربة في مفاعل حيوى خزائى ، وأجراء المعالجة الحيوية فيه . وهذه المفاعلات الحيوية ، تعتبر أساسا خزانات معزولة ، والتي توضع فيها التربة أو المخلفات مع الملقح البكتيرى، ويدفع الهواء للاحتفاظ بالكتلة بالأكسجين . واستخدم (بيتر وايلف) في هامبورج مفاعل خزان ذى أساس من الفقد الحيوى لاستخلاص الهيدروكربونات الأروماتية - وبصفة خاصة البنزول ، التولين ، والريلين ، وخليط BTX - من مخلفات الموقع الإوتشاسى . وقد استخدم غشاء من الكائنات العضوية النامية على غشاء مسامى ، من أجل الامساك بالهيدروكربونات المتطايرة من الماء .

1.2.2 أجهزة الاحساس الحيوية BIOSENSORS

أجهزة الاحساس الحيوية ، هي أجهزة تستخدم عنصرا عضويا ، كجزيء أساسى من جهاز الاحساس . والالكترود ، على سبيل المثال ، قد يحتوى على انزيم متجهد فوق سطحه ، بحيث انه يولد تيارا أو فولطية كلما صادف ركيزة انزيمية . وتوجد عدة رتب من جهاز الاحساس الحيوى :

١ - الأجهزة التى أساسها الترانزستور ذو مجال التأثير الأيونى الحساس (ISFET) .

٢ - أجهزة الاحساس الفيزيائية (والتي تشمل على الأجهزة المختصة بخرج الحرارة والكتلة) .

٣ - الالكترونيات الانزيمية .

٤ - أجهزة الاحساس الحيوية ذات الخلية المتجسمة .

٥ - أجهزة الاحساس المناعية (انظر موضحوع أجهزة الاحساس المناعية ص : (٢٣٧) .

٦ - أجهزة الاحساس الحيوية الضوئية .

وتستخدم أجهزة الاحساس الأخرى مجس إل . د ن ا كمصدر عضوي أو حتى الكائنات العضوية المتعددة الخلايا مثل دافينيا (جمبري صغير يعيش في الماء العذب) أو سمك السلمون المرقط .
وأجهزة الاحساس لها هي الفاعلية لأن تكون شديدة الحساسية ، وطرقها الخاصة في اكتشاف شيء ما . ومع ذلك فإن تطبيقاتها العملية ، يعوقها المنصر المضوي الذي يكون لديه قابلية للهم من كل شيء . يكتشفه . وعلى ذلك ، فإنه عند الاستخدامات التجارية ، فإن نظام جهاز الاحساس ، يجب أن يكون اما رخيصا جدا ، ويمكن استبداله أو قادرا على العمل بصفة مستمرة لفترة من الوقت ، ومن الصعب أن يتم صنع كل أجهزة الاحساس تقريبا بكميات كبيرة ، حيث تدوم فقط لبضعة قياسات قليلة . والمشاكل الرئيسية التي تم اكتشافها هي :

(أ) الثبات : ينفجر المنصر المضوي تماما مع الاستخدام . والبعض منها ينفجر في دقائق معدودة ، في الوقت الذي تستغرق فيه مدة العمل ، عدة أيام أو أسابيع . وإن الأبحاث التي أجريت على أجهزة الاحساس الحيوية كانت تدعى أن الثبات قد يستمر لمدة أسابيع من العمل . وهذا يعني أنهم قد استعملوا الأجهزة مرة واحدة في اليوم ثم حفظوها في ثلاثة بين فترات الاستعمال ، وتناقلت الصيحات بسبب استخدامها ٢٤ ساعة في اليوم .

(ب) حياة الترف : وفي الوقت الذي تمسك فيه الأجهزة فإن الالكترود يكاد ينفجر ، إلا إذا تم تخزينه في ثلاثة أو في الحالات القصوى في محمد . وتعتبر هذه الطريقة عديمة الجدوى إذا كان الجهاز سيباع في أحد المحلات المادية .

(ج) القابلية للتصنيع : معظم أجهزة الاحساس الحيوية يصعب تصنيعها ، وعمل خط تجميع لها ، لكي يتم إنتاجها بطريقة تجارية ، حيث يتطلب ذلك أسلوبا مجلدا تماما في تصنيعها ، وحتى أجهزة الاحساس

التجارية الساجحة ، يعتبر من الصعب تصنيفها بكميات كبيرة ، وتعتمد في ذلك على الطريقة التي تصنع بها .

والاستثناء المهم الشهير ، هو (جهاز الامصاص الحيوي الجلوكوني) ، وهو الكترولون ايزيمي يكون مبنيا اساسا على جلوكوز الاكسيلاز ، ويتم تسويقه بطريقة تجارية بواسطة العديد من الشركات ، خصوصا Exactech ، ويستعمل كجهاز اختبار لقياس مستوى الجلوكوز في الدم . وقد تم تصنيع هذه الأجهزة ، بينما فشلت الأجهزة الأخرى ، لأن كمية الجلوكوز المطلوب قياسها تعتبر كميات كبيرة ، (ومن ثم فإن الكترولون يجب ألا يكون حساسا جدا) ، وأن ايزيم جلوكوز الاكسيلاز يكون ثابتا بطريقة فريدة .

BIOSORPTION

الامتصاص الحيوي

الامتصاص الحيوي ، هو عملية فصل (فصل من محلول) المواد الكيميائية ، والتي تكون معادن ، بواسطة مواد ذات أصل عضوي . وقد كثر الحديث عن الامتصاص الحيوي ، والقليل منه تم استخدامه لارالة مواد من مخلفات أو لتنقية الفلزات النادرة .

والعديد من الكائنات العضوية لها عناصر ترتبط بأيونات الفلز : وعلى سبيل المثال ، فإن مصفوفة النظام البشرية ، ترتبط بالاسترونشيوم (عنصر فلزي اشماعي) بطريقة فعالة . وفي بعض الحالات تعتبر عملية نشطة - ويستخدم الكائن العضوي الطاقة لأشد الأيونات الملزمة للداخل وحجزها في صورة غير قابلة للذوبان . وفي الحالات الأخرى تكون العملية غير نشطة - وتلتصق الفلزات طوعا ، مع المادة التي يصنعها الكائن العضوي . وفي كلتا الحالتين ، تختار الكائنات العضوية التي تستطيع ان تراكم المزيد من الفلز المستهدف ، أو تكون أحد الفلزات بيمينها . وبالنسبة للاستخدامات الصناعية ، فإن البكتيريا أو الخميرة ، تعتبر هي تقريرا الكائنات العضوية المستخدمة . الا ان هناك كائنات عضوية عديدة أخرى مثل البروتوزوا (كائنات بسيطة) ، والنباتات البسيطة ، وحتى الأشجار ، يمكنها ان تراكم كميات فعالة من الفلزات .

وتنبي الطرق التي تراكم فيها الكائنات العضوية الأيونات الفلزية ، طريقة ترسيبهم على هيئة فوسفاتات أو كبريتيدات ، بواسطة ضخهم في

قطاعات خاصة من الخلية • وتشمل الأنظمة المؤثرة على البروتينات التي تربط الفلز بطريقة خاصة (وعلى سبيل المثال ، فإن *metallothioneins* - وهي البروتينات المحتوية على الكبريت الموجودة في العديد من الكائنات العضوية) ، اللجنين (من الخشب) ، كيتين ، كيتوزان ، وبعض المشتقات السيلليوزية •

الامتصاص الحيوي ، يعتبر ظاهرة بيولوجية ، وتعتبر مهمة بسبب نغاد بصيرتها في الكيفية التي تتغلب بها الكائنات الحية على السموم المعدنية ، نقص المادة الغذائية الأساسية ، الخ • ويمكن تكييفها أيضا للاستخدام الصناعي كنظام للتنقية ، بواسطة تجميع الكائنات العضوية على مرشح أو داخل كريات صغيرة ، باستخدام أجهزة إعادة الدورة التي تمرر الماء لكي يعالج من خلال مرشحة من اليكتيريا داخل مخبر ، أو باستخلاص المادة المتصلة حيويًا من الكائن العضوي واستخدامها على حالتها • وهذا الاختيار الأخير يسمح لنظم الامتصاص الحيوي غير المكروبية : الكيتين على سبيل المثال ، يمتص عددا من أيونات الفلز ، وينتج من بقايا أصداف يرغوث البحر •

ومن أحد الأهداف العامة للتخلص من البقايا ، هو إزالة الفلزات الثقيلة من الماء المتخلف من العمليات الصناعية وخصوصا أثار المخلفات النووية ، حيث توجد الفلزات في تركيزات منخفضة ، لكنها تعتبر المنصر الأكثر خطورة في الماء ويوجد أيضا اهتمام كبير في استخدام الامتصاص الحيوي لتنقية الفلزات الثمينة مثل الفضة والذهب من الحمامات منخفضة الدرجة ، عن طريق استخلاص الفلز من الخام ، ثم تركيزه عن طريق استخلاصه بالترشيح ، باستخدام الامتصاص الحيوي •

كما يكون الامتصاص مهيما • فإنه يجب أن يكون فعالا وموضوعيا بالنسبة لإزالة الفلزات من مخلفات المداول المائية ، لأن الإزالة يجب أن تتم بنسبة ٩٠٪ فعالة ، لكي تكون مناسبة صناعية ، ويجب أن تكون الكائنات العضوية أو البوليترات ، قادرة على إزالة على الأقل ١٥٪ من وزن الفلز • أن أي نظام غير فعال يكلف أكثر عند استخدامه عن الطرق التقليدية (مثل تبادل الأيونات المعدنية) • أن الفاعلية بالنسبة لاستخلاص الفلز ، تعتبر منخفضة ، وتعتمد على أهمية الفلز ، لكنها يجب أن تكون موضوعية تماما : ولا توجد أهمية من تنقية الذهب إذا قمت بتنقية الرصاص منه • بالإضافة إلى كونه يعتبر محسنا عن طريق نظم الاستيلاء والاختيار ، أن الامتصاص الحيوي يمكن تحسينه (من حيث البسطة) عن طريق الاستغلال الجسي ، عن طريق تغيير بنية البروتينات الرابطة بالفلز مثل *metallothioneins* ، أو عن طريق الانزيمات التي تصنع المواد

الأخرى مثل chitosans أو مادة الخشبين . بالرغم من انه قد جرى الحديث عنها كثيراً ، فإن الامتصاص الحيوي ، لم يتم عادة فهمه الفهم الصحيح لعمل دراسات الجدوى من الهندسة الوراثية بعد .

BIOTIN

فيتامين ب المركب

فيتامين ب المركب ، هو مرافق انزيمي طبيعي ، يظهر في بعض اماكن غير متوقفه من التقنية « كنظام تسمية » * ويرتبط البيوتين بالحميد من الجزيئات الضخمة المختلفة عن طريق التفاعل الكيماوي ، في عملية تسمى ب (Biotinylation) . وبرتوتين أميدي (يصنع عادة من بياض البضة) أو نسيخته البديلة اليكتيرية ستريتايفدين ، ترتبط بالبيوتين بطريقة محكمة - أكثر قوة من ارتباط الجسم المضاد بموروثه المضاد . ويمكن عنونة الافيدين بانزيم ، مجموعة فلورية ، عقد ملونة ، الخ . ثم بعد ذلك تبعت وتعرف على جزيئات ال (biotinylated) ، ولا يلتصق بأية مجموعة أخرى . ويمكن تفضيل عند محاولة الربط بانزيم ، علامة فلورية ، أو علامة أخرى على الجزء الكبير مباشرة ، لأنك (١) تستطيع جعل الكثير من البيوتينات ، على جزيء كبير عن الجزء الانزيمي ، و (٢) يعتبر البيوتين ثابتاً جداً ، ولذا يمكن معالجته بانقى اس هيدروجيني هيدروجيني (PH) ، وغليه أو معالجته ، بينما يتحطم الانزيم بهذه الظروف .

BIOTRANSFORMATION

الانتقال الحيوي

الانتقال الحيوي ، هو تحويل مركب كيميائي أو مادة الى أخرى باستخدام مادة حفازة عضوية : والمرادف القريب من هذا المصطلح هو المحفز الحيوي ، وعلى ذلك يمكن تسمية الحفاز المستخدم بالحفاز الحيوي . والحفاز الحيوي عادة يكون انزيم أو كائناً عضوياً دقيقاً ميتاً كله ، يحتوي على انزيم أو عدة انزيمات .

ان اختراع الأجسام المضادة أو الأجسام الريبية ، سوف يفتح هذا التعريف الى حصد ما * وتحول إحدى المواد الى مادة أخرى باستخدام الكائنات المضيوية الحية جميعها ، يسمى عادة بالتحويل الحيوي (Bioconversion)

ويعتبر الانتقال الحيوي أحد المجالات الكبيرة للتقنية الحيوية التطبيقية (عند المقارنة مع التقنيات البشائية) : حوالي ٥٪ بالحجم من الانزيمات ، تستخدم صناعيا من أجل التحويل الحيوي (ويستخدم الباقي تقريبا في صناعة الغذاء ، أو في المنظفات) ، وهناك سلسلة طويلة من المواد يتم صممها عن طريق الانتقال الحيوي ، بدءا من السلع مثل شراب الأذرة المال الفركتوز الى الكيماويات المتخصصة في صناعة الأدوية ، وبعض عمليات التحويلات الحيوية مثل انتاج فيتامين ج ، تنتج الآن من الأطنان من المنتج كل عام * وتتميز الانتقالات الحيوية عن الكيمياء التقليدية ، في نوعية الانزيم * وقد تكون التفاعلات كالأتي :

١ - التجسيم النوعي - أي أنها تنتج فقط ايزومر ضوئيا من المركب الكيرالي *

٢ - Regiospecific - أي انها تقتر فقط جزءا واحدا من الجزيء الكبير أو على الأصح الخلل (تمثيلي لحفر مسافة من الطريق) *

والاستخدام الرئيسي للانتقال الحيوي ، والتحليل - وهو الانتقال الحيوي الذي يأخذ خليطاً مرافقا من مركب كيرالي ، وتحويل أحدها الايزومرات الضوئية الى مركب آخر * وهذا يعني ان الكيمياء التقليدية ، أو تقنيات الفصل ، تستطيع الآن ان تأخذ مكان في السابق خليطاً مرافقا وتنتج مركبا ضوئيا نقيا منه * ان نجاح أي انتقال حيوي في صنع مركب مرافق ، يقاس بالزيادة الـ enantiomeric للمنتج : وهي نسبة الكمية التي عن طريقها يكون الحد الـ enantiomers (الأقسام الكيرالية) ، زائدا عن الآخر *

وتشتمل أهم الانتقالات الحيوية المستخدمة على :

١ - الاسيلازات (لتحلل كيميائيا الأحماض الامينية المخلفة) *

٢ - الاستيرازات والليبرات (لعمل سلسلة من الاسترات والليبيدات ، وتحليل الدهون الحفزية والكحوليات) *

٣ - بيتا - لاكتامازات - والبيتسليين اميلاز (لعمل الـ بيتسيليبيات والسيلوسبورينات) *

٤ - البيبتيدازات والبروتيازات (لعمل البيبتيداز) •

٥ - انزيمات الانتقال الجسم (لعمل المشتقات المجسمة) • وهي التي تستخدم دائما ككائنات كاملة ، حيث يستخدم العديد من الانزيمات ، في كل انتقال حيوى •

انظر ايضا الجلوكوسيدات ص : ٢٠٥ ، الليبازات ص : ٢٥٦ ، البروتيازات ص : ٣٢٣ ، الأيدية ص : ١١١ •

اضطرابات الدم BLOOD DISORDERS

هناك سلسلة من أمراض الدم التي يسمى علمها التقنية الحيوية الى دراستها • الأنواع الرئيسية هي :

١ - الهيموفيليا : الدم سوف لا يتجلط ، عند الإصابة بهذا المرض لأن جين أحد البروتينات المستخدمة في عملية التجلط ، يعتبر معيبا • العديد من عوامل تجلط الدم (عامل VII, VIII, IX) قد تم استئصالها وتستخدم كمفاهيم حيوية لعلاج الأمراض الموروثة •

٢ - مرض الخلية النجمية ، الثلاسيميا (الفا وبيتا) • ويسبب هذا المرض تغيرا احيائيا في جينات الهيموجلوبين ، وهو البروتين الأخرى الموجود في خلايا الدم يتشجع إنتاج الدم الموجود به الأريثروبويتين ، وإحلال الهيموجلوبين المصنوع عن طريق الخلية • وأخيرا العلاج الجيني لإحلال الجين ، قد تم اقتراحها وتجربتها جميعا على النماذج الحيوانية •

٣ - اللوكيميا ، اللانيميا • وهناك سلسلة كبيرة من الاضطرابات ، التي ينتج فيها أحد الأنواع العديدة لخلايا الدم ، بكميات غير مناسبة • وفي حالة الأنيميا يكون هناك نقص في خلايا الدم الحمراء التي يتم إنتاجها • واللوكيميا تعتبر من الأمراض ، نوعا من أمراض السرطان ، التي ينتج فيها أحد أنواع الخلية البيضاء ، بكمية كبيرة جدا ، وتضر عادة جميع أنواع الخلايا الأخرى ، ويمكن علاج اللوكيميا عن طريق تقنيات الأنواع المقلولة ، التي تستعمل على نقل خلايا نخاع العظام المتحولة وراثيا ، لتمييز إنتاج النوع

الناقص • ويمكن تعزيز الانتاج أيضا عن طريق عوامل النمو المناسبة ، وعن طريق عوامل تكون الدم (العوامل التي تعزز تركيب كريات الدم الصائفة للدم في نخاع العظام) : وتم صنع العديد من هذه العوامل كعقاقير حيوية فعالة •

BLOOD PRODUCTS

منتجات الدم

هذه المنتجات كانت أصلا عقاقير حيوية ، يصنعها الدم البشري ، مثل عامل تجلط الدم VIII الذي يستخدم في علاج مرض الهيموفيليا • هذه المنتجات المستخرجة ، يتم صنعها عادة عن طريق سلسلة من الترشيحات والخلاصات المديدة • و « منتجات الدم الرئيسية » في هذه الفئة هي :

١ - **مصل الألبومين البشري** : وهو المنتج الدعوى الرئيس من حيث الحجم ، ويستخدم في انتاج بلسائل الدم ، ومعدلات نقل الدم بالانفصاج •

٢ - **جلوبيينات جاما البشرية** : وهي مستحضرات الجسم المضاد ، وتستخدم طبيا لأغراض الناس مستوى عاليا إضافيا من الأجسام المضادة (الجلوبيينات المناعية) ، عند تعرضهم الى أمراض معينة فريدة •

ان مصطلح « منتجات الدم » يستخدم للإشارة الى العقاقير الحيوية ، التي تؤثر على الدم أو الخلايا التي تصنع • وهي تصنع أيضا عادة عن طريق هذه الخلايا ، ولكن بكميات صغيرة ، بحيث ان استخلاصها من الدم ، يعتبر طريقة غير عملية • ولذا فانها تصنع بطرق الهندسة الوراثية • ومن بين فئة منتجات الدم من **العقاقير الحيوية** التالي :

١ - **مكونات التجلط (Thrombolytics)** : هي عقاقير مثل منشط النسيج جينيات البلازما (tPA) التي تنتجها شركة جينتك ، وواحد من منتجاتها الاثنى (النوع الآخر هو هرمون النمو) ، الاستريبتوكيناز ، الأميناز (الذي تصنعه سينت كلاين بيتشام) • هذه المنتجات التي تحلل تجلط الدم في الشرايين ومن ثم تستخدم كعلاج للازمات القلبية •

٢ - **عوامل التجلط** : الماميل VIII و IX لمعالج الهيموفيليا ، ذلك المرض الذي تغييب فيه هذه البروتينات • وتقوم شركة (باكستر للرعاية الصحية ومايل انك) بتطوير الماميل VIII •

٣ - الأريثروبوتين (EPO) : ويقوم هذا المقار بتحفيز النخاع العظمي لإنتاج المزيد من خلايا الدم الحمراء ، وقد كان هذا المقار مثار جدل اختراعي عيف (انظر الاختراعات ص : ٢٩٥) .

٤ - GM-CSF, G-CSF ، الخ (عوامل تحفيز المستعمرة) : وتعتبر هذه سيتوكينات - وهي مواد تصنعها الخلايا المناعية لتنظيم وظيفة الجهاز المناعي (انظر السيتوكينات ص : ١٣٠) .

منتجات الدم الحيوانية ، وخصوصا الأنواع الجنينية ومصل دم الحمل الوليد ، تستخدم أيضا في صناعة التقنية الحيوية : وتستخدم الأمصال كمادة إضافية للوسط. فـلـتـستـخدم لامتصاصات سلسلة من الخلايا الشديدة .

BLOTS

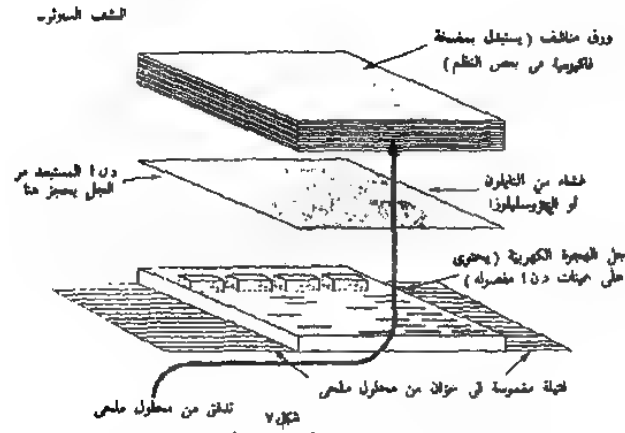
تقنيات البيولوجيا الجزيئية

هي سلسلة من تقنيات البيولوجيا الجزيئية تسمى Blots وتشترك جميعها في مظهر عام - ومن البداية ، توجد الجزيئات النيولوجية في مصفوفة هلامية الشكل ، ويحدث نتيجة الانفصال عن طريق الهجرة الكهربائية لمادة الجلب غالبا ، أن تنتقل مستويات الجلب بعد ذلك على غشاء مسامي ، وهو غالبا مادة مشتقة من الورق أو شبكة نايلون. وقد كان هذا الأسلوب يتم بطريقة تقليدية للسماح للسوائل بالانسياب خلال الجلب ، ثم الغشاء ، ثم إلى كومة من ورق المناشف التي تصل كالورق الشفاف - وتنتقل الجزيئات الحيوية مع السائل إلى أن تلتصق بالغشاء . والآن ، يستخدم ، النشف الكهربى (electroblotting) الذي يستخدم مجالا كهربيا لدفع الجزيئات خارج الجلب والنشف الفراغى (الذى يستعمل الامتصاص) وبمجرد أن توضع فوق الغشاء ، فإن الجزيئات التي تتحلل بالتقنيات سوف لا تصل مع الجلب الأصل ، مثل الأجسام المضادة العصبية أو تهجين إل د ن أ (انظر مجسات إل د ن أ) .

والتقنيات فى هذا الموضوع تمتد على الجزيئات :

- ١ - النشف السلويسون : وهذا الاسم نسبة للبروفيسور إد سويسون ، والجلب هنا هو نظام الهجرة الكهربائية لإل د ن أ ولذا فإن الجزيئات المنقولة هي جزيئات د ن أ .

انظر الرسم .



٢ - **النشف الثورسن** : وهو مشابه غالباً لنشف الساوسن ، إلا أن الجزئيات في هذه الحالة هي جزئيات ر ن أ .

٣ - **النشف الويستون** : والجزئيات هي يروتينات ، تكون مفصلة أيضاً بجلى الهجرة الكهرية . والاستخدام الشائع لها هو فصل البروتينات حسب الحجم من طريق الهجرة الكهرية ، ثم تحديدها بعد ذلك بواسطة تفاعلها مع جسم مضاد .

٤ - **النشف الساوث ويستون** : وهو متفرع عن النشف الساوسن يستخدم لإيجاد الجزئيات البروتينية التي تلتصق بجزئيات ال د ن أ . (وقد بذلت محاولات مستميتة للحصول على النقى الذي يسمى بالنشف الايستون ، ولم يكتب لها النجاح) .

٥ - **النشف النقطة** : وفي هذه الحالة ، يتلف د ن أ أو ر ن أ أو البروتينات مباشرة على الغشاء البائنه ، بحيث تكون بقعا متميزة . وأيضا النشف المخرم ، حيث تطلق الميتة من خلال خروم من خلال المشعب لكي تحلى نقطة يضاوية أو مستطيلة من الميتة والتي يسهل قياسها .

٦ - نشأف المسشمرة : وكمون الجرئئف فف هذه الحالة (د ن أ عاده) قأف من مسشمرف البكمرفا أو خمرة ناعفة على طبق بكمرفولوفف . والأنواع المكمرة (كمف البلاك لفت) فمكن اسمكمافا أفسا للفرساف .

ومع اسمراع الـ PCR كان هناك مفرط فف اسمكماف الشف السورن والنورن ، بالرغم من أن هذه لا تزال مسمكم بكمرة .
انظر أفسا مسساف الـ د ن أ ص : ١٤٣ .
الهجرة الكهرفة للجل ص : ١٨٢ .
عملفاف النهفن ص : ٢١٩ .

هرمون النمو البقمرف BST

السومافورولفن البقمرف ، اللف فسمى أفسا هرمون النمو البقمرف . هذا البروفن الهرمونف فوجد بشكل طبعف فف الماشفة ، وهو النسمة المطابقة لهرمون النمو البقمرف ، اللف فممر أسد المكمماف اللوائفة الأولى . وقامف شركة مونافسو باممسامفه ومعمره فكمفاف كمرة ، ومسوفقه كممكم زراعف لمكمم ممول النمو والبروفن : لرفادة نسب اللهون فف ماشفة المزرعة ، ومكمم اءرار اللبن .

ومممة مؤمساف كممفة لرعاة الهفوان فف هذا الفمصوص ، والاهمساف بالصمة ، بفمصوص الامكاناف الفف سففففها الـ BST الى الالبان أو اللهم ، وبالفال الى الناس ، وعلى ومة الفمصوص الامكانية الفف فمففها الـ BST لمكمم اءرار اللبن ، اللف سوف فسل فف اللبن الفف فمدم للأطفال ، قم أثبف كملاح قوف ضد مافسانور ، كمافم من المموراف الأساسية لـ BST للامسمكماف الزراعف . وقم افمف مؤمسافو أفسا ، بانها مامل الأفسار كالات مكممفة للألبان فقط (انظر مامل المسامفة ص : ٤١٥) ، وقم أصبح المممل عاف الفرة

من المتاضلين من كلا الجانبين ، الذين يرون أن الحالة تجرية لتطبيقات
التقنية الحيوية على الصناعات الغذائية والزراعية • وقد صرح
باستخدام هرمون النمو البقري ، الاتحاد السوفيتي سابقا ،
تشييكوسلوفاكيا ، بلغاريا ، جنوب أفريقيا ، المكسيك ، والبرازيل • بينما
في العديد من الدول الأخرى ، منح الجدل القائم على هذا المقار آية موافقة
لاستخدامه • وهناك جدل قائم أيضا بخصوص الميزة التي سيجعلها
هذا ال BST للمستهلك ، خصوصا في أوروبا ، حيث يوجد هناك فائض
في إنتاج الألبان عن حاجة المجتمع الأوروبي (Quote) • بالرغم من أن هذا
المقار سيسمح بإنتاج نفس كمية اللبن من خلال عدد قليل من الأبقار
وكمية أقل من الطعام •

C

الأجسام المضادة الحفازة CATALYTIC ANTIBODIES

الأجسام المضادة الحفازة ، والتي تسمى أيضا بالانزيمات البعيدة (abzymes) هي أجسام مضادة وهي التي مواقع ارتباطها ، بدلا من ارتباطها بطريقة مجهولة بالجزء الهدف (المروث المضاد) ، فانها تحفز التفاعل . وعادة فان الأجسام المضادة ليست لديها خاصية النشاط الحفري .

وفي فترة الأربعينات ، اقترح (لونس بولنج) أن الانزيم هو عبارة عن مروتين ، والذي يرتبط ، وثبت حالة انتقال التفاعل . ويتثبت حالة الانتقال ، فان الانزيم قد صنع التفاعل من الركيزة الى منتج أكثر احتمالا ، ومن ثم أصبح التفاعل أسرع . وفي فترة الستينات ، اقترحت أبحاث عديدة أن الجسم المضاد الذي يرتبط بحالة انتقال التفاعل ، سوف تحفز هذا التفاعل .

ومع ذلك ، فإنه ليس من الممكن عزل حالة انتقال التفاعل . ولذا فان رفع الجسم المضاد ضده يعتبر مستحيلا . وهناك حل تقريبي وهو رفع الجسم المضاد ، ضده نظير حالة الانتقال ، وحالات الانتقال النظرية تعتبر غالبا مساندات قوية للانزيمات (حيث انها تقلد حالة الانتقال التي يرتبط بها الانزيم) ، ومعروف منها أعداد كبيرة .

انظر الرسم رقم (٨) .

النظام أكثر انضباطا - انه يحضر المتفاعلين سويا في الطريقة الصحيحة للتفاعل)

كما هو متوقع من البروتين الحفاز ، فان الانزيمات البعيدة هي الأكثر تخصصا في التفاعلات التي تحفزها ، التي تشتمل على اختيار أحد الايزومرات المحددة فقط من الخليط المrazم . والتفاعلات المحددة حتى اليوم ، تشتمل على عدد متنوع من تفاعلات الاستيراز والليبيداز . ومن مميزات الانزيمات البعيدة من حيث المبدأ ، وهي ان الانزيم البعيد الخاص ، يمكن تخليقه من أي تفاعل . وبالرغم من ان الانزيم يكون ايجاده لمثل هذا التفاعل ، فان ايجاده ، قد يكون مهمة كبيرة ، ان تقنية تخليق جسم مضاد ، والذي يتعرف على جزيء صغير معين (haptin) ، هو على القبض مسألة سهلة جدا .

والاهداف المفصلة للانزيمات البعيدة تشتمل على الانتقالات الحيوية ، وخصوصا التفاعلات التحليلية ، وتطبيقات الأجهزة الحساسة الحيوية ، حيث يمكن مضاعفة نوعية الأجسام المضادة بالسهولة النسبية لاكتشاف التفاعل الانزيمي ، والتطبيقات المساقية . والأدوية على وجه الخصوص ، حيث ان الانزيم الذي يتفاعل مثل بروتاز خاص جدا ليشق أي بروتين في الجسم (مثل بروتين الفطاء المبرومي أو ييبقيد الانتهاب) . وتمتد الأدوية أيضا ، بكميات كبيرة للسوق ، والتي تعتبر مطلوبة ، لكي تنفي بالقدر الكبير من الوقت والمال المطلوبين ، لصنع نماذج بسيطة من الانزيمات البعيدة للعمل .

الهجرة الكهربائية للمنطقة الشعرية

CAPILLARY ZONE ELECTROPHORESIS

وتسمى أيضا بالهجرة الكهربائية الشعرية ، وهذه التقنية يتوقع لها النجاح ، في جميع حقول التقنية الحيوية ، والكيمياء الحيوية .

والهجرة الكهربائية للجيلي ، هي حجرة كهربية - انتقال الجزيئات باستخدام المجالات الكهربائية - ويؤدي في مادة بوليمرية . ويقوم البوليمر بعمل شيتين : انه يحجز الجزيئات عن طريق حجمها ، ويثبت المحلول الذي تحدث فيه الهجرة الكهربائية . ويعده ، فان أي تذبذب خفيف أو حمل ، سوف يثير الجزيئات الى أعلى ، وقابلية النظام على فصل الجزيئات المتشابهة جدا سوف يهبط بطريقة واضحة .

ولما كان الفصل نتيجة معقدة لشكل الجزيء ، حجه ، شحنته ، وكيفية تفاعله مع الجيل البوليمر ، هذه التعقيدية تستطيع نفسها ان تقلل نظام التحليل .

وقد استخلصت الهجرة الكهربائية بدون الجيلي . وتسمى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وتستخدم تيارا من الماء ، أو أحيانا عمودا من الماء ، بينما يحتوي القاع على المزيد من السكر أو الملح عن القمة ، والذي يكون نتيجة لذلك ثابتا الماء الثقيل . هذه المكونات الكثيفة قد تمت دراستها دراسة مستفيضة في موضوع آخر (انظر الطرد المركزي ص : ١٠٤) وبالرغم من ذلك فان تأثير الثقيل يبدو ملحوظا .

والهجرة الكهربائية الشعرية ، هي الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة في أنبوبة رفيعة جدا (الأنبوبة التي قطرها الداخلي أقل من ١ مم) . وفي هذه الحالة فان تأثيرات الثقيل ، تحدث بلا شك ، لكنها تغير فقط حجوما من المحلول أقل من قطر الأنبوبة (أي أقل من ١ مم) . ولذا فان تأثير التحليل يكون ضئيلا . ويمكن للهجرة الكهربائية أن تدور بطريقة أسرع من الهجرة الكهربائية التقليدية ، بحيث يمكن جعل الجزئيات تجري بطريقة أسرع ، وبمضي ذلك وضع فولطية عالية عبر طبقة الجيلي، والتي تسمى مريدا من التيار المار عبر الجيلي ، ومريدا من الحرارة الناتجة في الجيلي ، وفي النهاية تتغير طبيعة الجزئيات البيولوجية أو يكسر خزان الجيلي أو يشتعل ، وكتلة السائل في الأنبوبة الشعرية ، من الصغر للرجة أن العولطيات العالية تنتج تيارات ضعيفة ، والحرارة الناتجة ، يمكنها أن تشع بعيدا عن الأنبوبة بسرعة . ولذلك فان الهجرة الكهربائية يمكن أن تدار بسرعة كبيرة جدا ، في أنبوبة شعرية طويلة جدا ، وبذلك تزيد التحليل .

ويوجد العديد من الأنظمة التجارية لأداء الهجرة الكهربائية الشعرية للجزئيات البيولوجية في مجال الأبحاث .

نسخة ال (د ن أ) cDNA

نسخة ال د ن أ ، (أو المتممة ل د ن أ) . انها نسخة ل د ن أ من ر ن أ ، ويتم صنعها من ر ن أ باستخدام انزيم النسخ العكسي . وتتم هذه تقنية استنساخ الجين . وهناك مبيكان أساسيان للقيام بهذا العمل :



أولاً : قد يكون جين الـ cDNA نفسه غير معروف ، وفي هذه الحالة ، فإن نسخة الـ cDNA التي تعتبر نسخة من الـ mRNA المرسل ، والتي تشير عن بروتين معروف (أو عن بروتين ، يمكن قياس نشاطه ، عن طريق تفاعل جسم مضاد ، أو بسبب كونه إنزيمياً) ، يمكن أن يزل - حيث أن الـ cDNA ، يمكن إيجاده باستخدام الـ (cDNA) كمجس .

ثانياً : إن العالم قد لا يريد الجين الأصلي ، وتعتبر هذه حقيقة ، خصوصاً ، إذا كان الهدف من استنساخ الجين ، هو تعديله في داخل بكتيريا . في هذه الحالة فإن العالم يرغب في قطاع من الـ cDNA يشفر عن البروتين محل الاختبار ، ولا شيء آخر . إنه لا يريد (Intons) ، وهي الجينات المجاورة ، وهكذا بالنسبة إلى استنساخ الجين . إن الـ cDNA هو أكثر تقريباً من هذا ، والذي يتكون من (خلية مبروية النوى ، على أية حال) mRNA واحدة بدون انترون يشفر عن البروتين الواحد . وفي الغالب يتم إدخال cDNA مباشرة إلى متجه تعديل ، واستخدامه لإنتاج البروتينات المرغوبة من البكتيريا .

وقد طُرف الـ cDNA عناوين الصحف في نهاية ١٩٩١ ، عندما أعلن كريج فيتور من الماهدة القومية للصحة بالولايات المتحدة (NIH) ، عن اختراع مصنعاً أن هناك ٣٧٧ تسلسلاً جديداً من الـ cDNA التي اكتشفها باستخدام آلية الـ cDNA المتعاقب ، (يدعى اختراعاً ثانياً يزيد عن ٢٠٠٠ تسلسل إضافي) . وبالفعل لم تكن التسلسلات cDNA كاملة ، حيث كانت عبارة عن قطاعات قصيرة من الـ cDNA تسمى بعلامات التسلسل التصيرية ، والتي كانت مميّدة تماماً عن تحديد cDNA جديد . وكانت فكرة المعهد القومي للصحة الأمريكي هي منح حق اختراعهم لفينتور لأنه هو الذي انتجهم ، بحيث أنه إذا اكتشف شخص في وقت ما هذه التسلسلات فإنها سوف تملن ملكيتها لهم . وقد اتخذ مجلس الأبحاث الطبي الاستشاري في بريطانيا ، خطوة للاحتفاظ بتسلسلاته من cDNA التي أنتجها على نطاق كبير سرا إلى أن يتم البت في قانونية وقابلية الـ cDNA . ويندو من غير المقبول أن اختراع الـ cDNA سيظل هكذا متحجلاً في شكله الحالي : وقد صرح فينتور بأنه لا يعرف ما الدور الذي تقوم به هذه الـ cDNA في الخلية ، ولذا فإنه غير واضح الاجراء الصلي الذي يمكن أن تؤديه إن لم يتم القيام بالمزيد من الجهود البحثية في هذا الشأن .

تمزق الخلية

CELL DISRUPTION

المديد من عمليات التخمير ، تنتج منتجات تعتبر داخل الخلايا الميكروبية . والأمثلة على ذلك العديد من البروتينات المنتجة عن طريق الهندسة الوراثية ، الانزيمات ، والجزيئات الكبيرة مثل مواد الهيدروكسيباتيرات. البجالة للمائن عضويًا (انظر موضوع المواد الحالة عضويًا ص : ٥٣) . ومن الضروري كسر الخلايا حتى يتم خروج هذه المنتجات . وتسمى هذه العملية بتمزيق الخلية .

والمشكلة هي ان هذه الخلايا ، وخصوصا الخلايا البكتيرية ، مصممة بطريقة خاصة من حيث النشوء لأن تكون غير قابلة للكسر . وعلى ذلك فإنه يتطلب مزيد من الجهد لكسر تلك الخلايا ، وأنه توجد خطوة كلمة من إلى الجهد المبذول سيوفر أيضا بتمزيق المنتج داخل الخلية . وعموما فإن الخلايا الحيوانية تعتبر من السهل كسرها ، بينما الخلايا النباتية تعتبر صعبة (حيث أن لها جدرانًا قوية من حولها) والخمائر والخلايا البكتيرية ، تعتبر أيضا صعبة الكسر . والطرق المستخدمة هي كالآتي :

١- الانحلال الذاتي (autolysis) : وهذه الطريقة تغير تماما الظروف ، بحيث أن الخلية تهضم نفسها . وهذه أبسط الطرق الممكنة ، بينما تعتبر هذه الطريقة غير مجدية بالنسبة إلى المنتجات البروتينية ، حيث أن الخلية تقوم بهضم نفسها من الداخل إلى الخارج ، ومن ثم يتحلل المنتج قبل جدران الخلية .

٢- الفعل الانزيمي : وهذه الطريقة تعتبر فعالة جدا - وشاليج الخلايا بأن يقوم الإنزيم بتحليل بعض المكونات الرئيسية من جدران خلاياها ، والتي تنتهي إلى قطع صغيرة متساوية . والانزيمات المستخدمة في هذه الطريقة تسمى بالانزيمات المحللة (lysozyme) بالنسبة للبكتيريا وانزيمات الكيتين أو الانزيم الجلوكوزي بالنسبة للخميرة ، والانزيم السيليايز بالنسبة للخلايا النباتية .

٣- المنظفات ، القلويات ، الصدمة الأسموزية (ماء تقى) انكماش بروتوبلازما الخلية (المعالجة بتركيزات عالية من الملح) ، المذيبات العضوية . أى من هذه المعالجات ، سوف يحفر ثقوبا في الغشاء البلازمي ، تلك الطبقة الرقيقة من الليبيد داخل جدار الخلية والتي تحل بالفعل محتويات الخلية داخلها (وعلى العكس فإن جدار الخلية يقصد به ما هو خارج الخلية) ، وإذا كان المنتج من الصغر (كما هو بالفعل مع البروتينات

هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية) ، وبعد ذلك فإن المنتج يتسرب .

✳️ التجمد - النشر : عملية التجميد والنشر يمكن أن تكسر أي تركيب مثل البلورات الثلجية داخل المواد الرطبة ، التي صنعت منها الخلطة .

✳️ الطرق الميكانيكية : ومن أهم الطرق الواضحة هو كسر الخلايا بالطرق الميكانيكية - ويوجد العديد من الطرق للقيام بهذا :

- الضغط الفرنسي : والذي يقوم بضغط الخلية خلال ثقب مسطح عند ضغط عال والقسم الكبير من هذه الطريقة يسمى بـ مونتون جولين هووجيتزر .

الطواحين ، والتي نهز فيها الخلايا بشدة ، مع مادة كاشطة ، أو من طريق الكريات المعدنية أو القضبان .

المازجات ، وبطريقة تقليدية ، يستخدم المعمل ، ماذا يسمى مازج وورنج (وقد سمي هذا الاسم في فترة الثلاثينات ، ويعد قائد فرقة نيويورك الموسيقية الراقصة ، هو الذي اخترعها أو اشتهر بها في عمل الكوكيتيل) . ولكن هذا المازج يستخدم أساسا كمعالج للفناء مع موتور قوى .

وهناك عدد من تقنيات تمزيق الخلطة ، تنتج الخلايا التي تكون منحلة . أي أنها ، تفتح بشدة ، لكنها لا تتمزق . هذه المخلطات الخلوية ، قد تكون لزجة جدا . ويرجع ذلك أساسا إلى أن خلايا الـ د ن أ لم تفتح عنوة ، وعلى ذلك فإنها تعتمد خارج الخلية لتكون شبكة كثيفة متداخلة من الجزيئات . وعلى ذلك فإن العديد من علاجات الخلية المنحلة تشتمل على خطوة المعالجة بـ إنزيم النوية . والنيكولازات هي إنزيمات ، والتي تقوم بتحليل حمض النيوكليك ، والهاف هنا : هو إيجاد الإنزيم نووي غير متخصص جدا ، والذي يقوم بتحليل أي حمض نيوكليك إلى قطع صغيرة جدا ، وبطول عدة قواعد قليلة ، ثم تهبط بعد ذلك لزوجة المحلول بشدة . ويقوم هذا بكسر الـ د ن أ في المحلول ، والذي يكون موجودا بكمية أكبر من الـ د ن أ (وبالرغم من أنه لا يشترك في مسألة اللزوجة) ، وقد يصبح مشكلة في خطوات التقنية المستقبلية . إذا لم يتم تحليله إلى قطع صغيرة .

اندماج الخلية

CELL FUSION

إن اندماج خليتين مع بعضهما ، ينتج خلية جديدة ، والتي يكون لها كل المادة الوراثية للخليتين الأصليتين ، ومن ثم تعتبر نوعاً جديداً من الخلايا . إن القدرة على صنع أنواع مختلفة من الخلايا - من نفس الأنواع أو من أنواع مختلفة - قد تم استخدامها كثيراً في أبحاث التقنية الحيوية . وتشمل الطرق الشائعة المستخدمة على :

• الدمج الكهربى (انظر الموضوع رقم : ١٥٥) •

• الاندماج الوسيط لجليكول البولى اثيلين : والبولىجليكول ايثيلين هو البولييمر الذى يرتبط بالفشاء الليبيدى للخلايا ويصمجه مع أى غشاء ليبيدى آخر حوله . وعلى ذلك فإنه يتوسط الاندماج لى خلايا تكون مربوطه بفشاء ليبيدى (أى كل الخلايا الحيوانية ، والنباتات أو جيلات الخلية النباتية) .

• اندماج الفيروس الوسيط : بعض الفيروسات لها أغشية ليبيدية والتي تنمجم مع غشاء الخلايا ، عندما يصيب الفيروس هذه الخلية . وإذا اندمج الفيروس مع خليتين في نفس الوقت ، فإنه حينئذ سوف يصل بطريقة فعالة من خلال المنطرة الصغيرة للفشاء . وعلى ذلك فقد استخدمت الفيروسات بطريقة مشابهة مثل البولييمر لدمج الخلايا . والجدير بالذكر أن ملاحظتها على الاندماج قد اكتشفت قبل اكتشاف البولييمرات الفاصجة ، لكنه يفضل استخدام جليكول البولى اثيلين (BEGs) حالياً ، لأنه من السهل التعامل معها ، واحتمال الخطر منها قليل .

ويستغل اندماج الخلية في تقنيات عديدة يجعل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، معتمداً عليها في عمل الاندماج بين الخلايا اللمفية وخط الخلايا الجذبة . ولقد استخدمت بعض الهندسة الوراثية النباتية دمج الخلية لتوليد النباتات المهجنة ، أى النباتات التي لها كل المادة الوراثية ، لنوعين مختلفين من الخلايا ، واللذين أصبحوا نوعاً واحداً من الأنواع عن طريق دمج جيلات الخلية النباتية للنوعين الأصليين ، ثم إعادة توليد النبات من الناتج . (وتعتبر هذه معضلة صعبة في تحقيقها) . والنباتات كثيرة الكروموسومات ، وهى النباتات ذات العدد غير العادى من الكروموسومات ، يمكن استنباطها أيضاً عن طريق اندماج الخلايا من نفس النبات مع بعضها .

نمو الخلية

CELL GROWTH

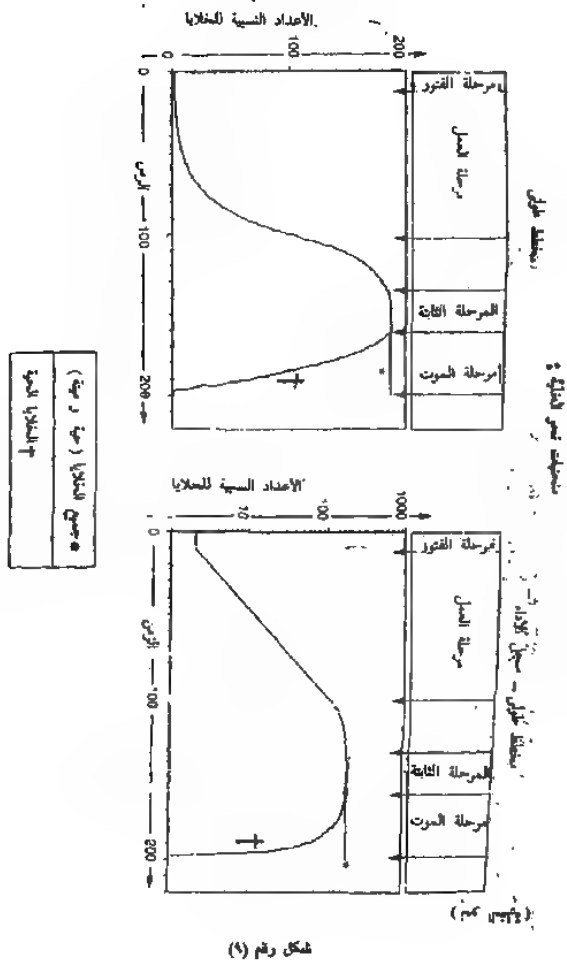
ان نمو الخلايا المعزولة في مستنبت ، يتيح محتوى مميزا ، والذي يوضحه الشكل . ومراحل المنحنى هي :

❖ مرحلة الفتور : وتحدث هذه المرحلة ، عندما تدخل الخلايا وسط نموها الجديد ، وهو الوقت المقطوع لها لكي تكيف نفسها على هذا الوضع الجديد . واذا كان هذا الوقت مطابقا للوقت المتبع في الوسط القديم ، فان مرحلة الفتور يمكن ان تختفي .

مرحلة العمل : وهي مرحلة النمو الرئيسية للمستنبت ، عندما تنمو الخلايا بطريقة عفوية . وعندما تدخل على مقياس لوجاريتمي (على يمين الشكل) ، فان مرحلة العمل تميز خطا مستقيما .

❖ الانتقال : وهي الفترة بين مرحلة العمل (والتي تنطوي من انقاضي الى أيام) والمراحل التالية .

❖ مرحلة السكون : وفي هذه المرحلة تتوقف الخلايا عن النمو - لقد وصلت الخلايا الى أقصى طاقة إنتاج لنظام نموها لتحميل النمو . (١)



في مرحلة الموت : إذا لم يهبط للخلايا الوسطى الصحي ، لكي تبدأ النمو من جديد ، فإنها حينئذ تبدأ في الفناء . وتبقى الكتلة الكلية من الخلايا بلا تغير (الخط الأعلى) ، لكن العدد القليل من هذه الخلايا هو الذي يظل على قيد الحياة (المحط السفلي) ، على أساس أنها قد كانت تستطيع النمو إذا توفر لها الوسط الصحي للنمو .

ويختلف طول المراحل المختلفة اختلافا شاسعا تبعا الى نوع الخلايا . وعلى ذلك فإن العديد من البكتيريا الشائعة ، لها مرحلة ثابتة ، تدوم فقط يوما أو يومين قبل أن تبدأ مرحلة الفناء . وعلى النقيض ، فإن الخلايا الثديية العصبية تستطيع أن تدوم الى مدة غير محددة في المستنبت بدون انقسام . والخلايا العردية المنزوعة من البشرة أو العضلة ، والتي توضع في وسط المستنبت قد تستغرق أسبوعا قبل أن تبدأ في الانقسام . وخلية أ . كولاى الوحيدة ، لا يحتمل أنها قد تأخذ أكثر من ١٠ دقائق حتى تبدأ في الانقسام .

والفكرة الرئيسية الأخرى ، في دراسات نمو الخلية هي مضاعفة الوقت . وهو الوقت الذي تحتاجه مجموعة الخلايا حتى تتضاعف في العدد ، وهو يساوى (بطريقة واضحة) الوقت الذي تحتاجه إحدى الخلايا في المتوسط لكي تكمل دورة حياة كاملة . وكلما كان الوقت المضاعف كبيرا كان معدل النمو منخفضا للمستنبت ، والوقت الأطول الذي سوف تقطعه الخلية المتحركة للوصول الى المرحلة الثابتة . أن مضاعفة الوقت ، يعتمد على ظروف النمو ، وعلى الكائن العضوى الذى ينمو . وبعض البكتيريا وخصوصا *Clostridium perfringens* ، يمكن أن يكون لها وقت تضاعف مدته ١٠ دقائق في وسط المستنبت المناسب (أن معدل النمو يحدد أحيانا كـ ١/وقت التضاعف) . ويكلام محدد ، فإن مفهوم مضاعفة الوقت يطبق فقط على الكائنات العضوية التي تنمو في مرحلة العمل ، أي النمو المفوى .

ودورة الحياة هذه ليست هي نفسها كدورة الحياة الكلية ودورة شيخوخة الخلايا الثديية البدائية . وتبدأ الخلايا الثديية في التوقف عن الانقسام ، عندما تستهلك أحد المكونات الحساسة في وسطها الاستنباتى . أو عندما تكون جيرانها غير مرحبة بها ومزاحمة لها . وبالرغم من ذلك إذا تم فصلها ووضعها في وسط جديد (وهي عملية تعرف بفصل الخلايا) ، حينئذ تبدأ الخلايا السليمة في النمو مرة أخرى . وتحدث الشيخوخة عندما يتم الفصل للخلايا عديدا من المرات والتي قد تصل الى ٤٠ - ٦٠ مرة ، فإنها حينئذ تبدأ في التوقف تدريجيا ، ولا تستطيع الانقسام مرة أخرى ، بغض النظر عن الوسط الجديد الذى يتم وضعها فيه .

خط الخلية

CELL LINE

ان مصطلح خط الخلية ، يطبق عادة على الخلية الثديية المستنبطة من الأتاييب الزجاجية ، خارج جسمها الثديي الاصلى ، وبالرغم من ذلك فانه يمكن تطبيقه أيضا على الخلايا النباتية . ان خط الخلية ، هو مستعمرة من الخلايا ، أى الخلايا التى اشتقت من خلية واحدة ، وقادرة على النمو بطريقة غير محدودة ، بينما الخلية الثديية المأخوذة مباشرة من الجسم لا تستطيع النمو . وعلى ذلك فإن الخلايا يتم تخليدها ، أى تتحول من خلية ميتة لى الوقت الذى تتوقف فيه اسلافها عن النمو بعد عدة انقسامات الى خلية خالدة . ويمكن انجاز ذلك عن طريق نقل الخلية بواسطة فيروس ، مع ال د ن ا من جين ورسى أو بواسطة جينات التغير الاحيائي للخلية ، أى شيء من هذا يمكن أن يستمر النمو .

ويجب على خطوط الخلايا أيضا أن تكون مستقرة ، أى يجب ألا تغير خصائصها أثناء النمو . وقد يكون هذا شئنا صعبا . وبخلاف الخلايا الصادية ، فإن الخلايا الثديية التى يتم تخليدها ، لا تمرر غالبا كروموسوماتها بأمانة شديدة . ولذا فإنها قد تفقد جينات لا تكون لها أهمية لحياة الخلية . وقد تكون هذه الجينات مهمة جدا بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية ، مثل تلك الجينات التى تقوم بصنع الأجسام المضادة فى خط خلية ال hybridoma . وقبل أن توصف مستعمرة الخلايا على أنها خط خلية ، فإن على مخترعها أن يثبت أنها ثابتة بهذا المفهوم .

انظر أيضا التخليد ص : ٢٣٠ .

الصفة الوراثية ص : ٣٦٩ .

النقل الاصايبى ص : ٣٨٥ .

حقوق خط الخلية

CELL LINE RIGHTS

فى الوقت الذى يمكن فيه اخضرار البروتين ، وتصبح ملكيته واضحة ، لا نزاع عليها ، فإن ملكية نظام الكائنات الحية ، تعتبر موضوعا أكثر غموضا . وبصفة عامة ، فإن النظام السائد يبدو أنه يفترض أن أى كائن عضوى ، يجرى استنباطه ، يمكن أن يحصل على براءة الاختراع .

إذا استغل هذا الكائن ، وقام بأداء أشياء نافعة ، يفضى النظر عن كيفية أداء هذا الاستغلال ، أو صغر أو كبر هذا الاستغلال . وعلى ذلك فإن (ورم القفار) للجنين العابر للقار ، يعتبر له جين واحد جديد من بين ١٠٠٠٠٠ ، ولكنه لا يزال يعتبر كائنا جديدا ، وعلى سبيل المقارنة ، فإن معظم الفئران والناس ، من المحتمل أن يكون لديهم على الأقل نصف دسمة جديدة من التغيرات الاحيائية ذات الفسيولوجية الواضحة الفعالة ، والتي لم تظهر من قبل كنتيجة للتغير الجيني الطبيعي .

إن ملكية كائن عضوى جديد ، تبقى عادة مع العالم الذى اخترعها . وتبقى مع مصدر المادة للكائن الجديد : وحالة (moore) فى الولايات المتحدة ، (عندما ادعى جون مور أن خط الخلية المستخدم فى استنساخ الـ *Intestine* ، كان مشتقا من خلية *leukaemia* شجرية ، كان قد عالمها فى عام ١٩٧٨ ، ومن ثم كانت جزئيا على الأقل ملكة) . وقد انتهت القضية بأن مور ليست له حقوق على خطوط خلاياه . وفى معظم الدول فإن الناس ليست لديهم حقوق على الأعضاء التى تزال أثناء الجراحة : إن لهم الحق فقط فى أن يقولوا ما حدث لأجسامهم فى حالة الوفاة .

ومن الطريف ، إذا كان قرار مور قد وجهه ضد شركة ساندوز أو جينتك (اللتين تملكان الآن خط الخلية) ، وعلى ذلك يكون للعديد من الناس ، حقوق على سلاسل كبيرة من الخلايا فى مجال الأبحاث والصناعة . إن أحمد هينريتا لأكس ، مؤسس خط الخلية (HELA) منذ أربعين سنة ، يصبح لهم الآن حقوق على الجزئى الفصائل من كل البيولوجيا الجزيئية وكتلة الخلايا ، والتي قد تزيد عن وزنها عندما كانت على قيد الحياة .

CENTRIFUGATION

الطرد المركزي

هذا هو أحد تقنيات الكيمياء الحيوية الشائعة ، ولد استغل كثيرا فى مشروعات التقنية ، وفى مجال التقنية الحيوية . والمطلوبات الرئيسية هى :

الطرد المركزى المائل للمنطقة π : يضم الطرد الطاقى العينة على قمة أنبوب ، ويوضح الأنبوب فى الطارد ، الذى يدور بسرعة كبيرة لفترة محدودة من الوقت ، ثم فصلها بعد ذلك . ويتمسب المنتج بعد ذلك بطريقة ما فى أسفل الأنبوب ، ويتم فصله عن بقية العينة . وإذا أدير الطارد

لفترة طويلة جدا ، فإن كل شيء يرسب في قاع الأنبوب • ويصل الطارد
النطاقي الأشياء تبعاً لجيئها ، يدور الطارد إلى أن تصل المحتويات إلى
وضع الاتزان ، وعلى سبيل المثال أن تكون طافية ، عند كثافة الطفو •
ان الدوران الزائد لن يغير الانفصال • وهذا يرجع إلى الآتي :

✧ كثافة المكونات : وفي هذه الحالة يكون المحلول في أنبوبة
الطارد مرتباً ، بحيث أنه يصبح أكثر كثافة كلما اتجه نحو القاع • ويتم
الحصول على هذا عن طريق تحليل شيء بداخله : السيليكا الغروية
(*silica*) لفصل الخلايا الشديدة الحية ، السكروز ، لفصل قطع الخلايا ،
كلوريد السيزيوم ، لفصل أحماض النيكليك • الخ • وغنهما يصل
الطرد إلى وضع الاتزان ، فإن العينة يتم فصلها تبعاً إلى كثافتها ، والأجزاء
الأكثر كثافة ، سوف تهبط إلى قاع الأنبوب في المحلول الأكثر كثافة •

✧ تثبيت كثافة المكون : تستخدم أيضاً في عملية الطرد المركزي ،
بالإضافة إلى الهجرة الكهربائية للمنطقة الحرة ، وبعض أساليب الفصل
الأخرى • وهنا مرة أخرى فإن الأنبوب يكون بها سائل ذو كثافة متزايدة •
ويكون عادة محلول السكر • وبالرغم من أن هذا لا يؤدي من أجل التأثير
على الانفصال • لكنه يثبت عمود السائل ضد التقليب • وإذا حدث أن
قلب بعض المحلول خارجاً عن طبقته الصحيحة ، حينئذ ستكون له كثافة
مختلفة عن المحلول الذي حوله ، ولذا فإنه سوف ينطس من حيث أنه •

✧ الدوران : معظم الطاردات تتكون من وحدة تشقيل (التي تبنيها
بالطاقة ، وتتحكم في سرعة الدوران • الخ) ودوار توضع فيه العينة ،
وتدور • ويكون الدوار غالباً قابلاً للإزالة ، ويركب في طبق داخل الآلة •
وفي حالة الطاردات فائقة السرعة (وتكون الطاردات في هذه الحالة ،
قادرة على الدوران من عشر إلى مئات الآلاف من الدوران قدر قوة
الجاذبية) ، ويكون الطبق من الحديد المصنع ، لكي يحمي القائم على
التشغيل ، في حالة فشل المواد عن الدوران • وهناك خير عن سفديج ،
الذي قام بتطوير الطرد المركزي الفائق ، من أجل التحليلات الكيميائية
والبيوكيميائية ، أنه قتل اثنين من عمال بوستدكتورال ، بواسطة القطع
المنظارية من الطارد •

✧ وبعض المواد ، تكون نطاقيّة ، أو مستمرة حيث ينفذ السائل
من وسطها ، ويتم طرد البكتيريا وبعض المواد الخاصة إلى الخارج • وتلك
تكون ذات استخدام واضح في عملية فصل الخلايا الميكروبية من الوسط
الاستنباتي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم فصل كميات كبيرة •

الوصيفات

CHAPERONES

وهي نوع من البروتين ، الذي يقوم بمساعدة البروتينات الأخرى ، على التشكل في بنيتها الثلاثية الأبعاد . والجزيئات النوعية من وصيفات المجموعة الثانية ، والتي درست بمناية ، هي البروتينات الوصيفة ، وبعض البروتينات تنطوي على نفسها بطريقة سلبية ، بمجرد أن تصنع داخل الخلية ، وتشكل جزئ البروتين العامل . ومع أنها تقوم بهذا العمل بطريقة غير فعالة ، وتحتاج الى بروتينات لكي تجعلها تنطوي بطريقة صحيحة . وبالتحديد الوصيفات باعتبارها مجموعة ، فإنها تقوم بتحفيز أية آلية لجعل البروتين ينطوي بطريقة سلبية . ومنعه من أن ينطوي بطريقة غير صحيحة أو (أن دور البروتينات الوصيفة) هو تحفيز طيه الصحيح .

ويتبر هذا الطي مهما لانتاج البروتينات الغريبة داخل البكتيريا . وإذا حدث أن انطوى بروتين بطريقة غير سليمة أو بطيئة ، فإنه حينئذ ، سيكون لديه فرصة عظيمة ، لأن يتشكل الى كتلة غير فعالة ، وغير قابلة للدوبان ، والذي يكون من الصعب انتشاره الى بروتين فعال . وإذا تم الطي بسرعة عن طريق البروتينات الوصيفة ، حينئذ تكون كمية البروتين الذي يمكن استخدامه ، والذي يمكن استعادته من البكتير (كما يقابله الكمية الكلية من البروتين الممكن استعمالة أولا) ، تكون كبيرة . وفيما إذا كان دور الوصيفات في طي البروتين ، كما سبق وذكر ، فإنه لا يزال سؤالاً قابلاً للمناقشة .

منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية

CHEMICALS PRODUCED BY BIOTECHNOLOGIST

هناك عدد من المواد الكيميائية التي أنتجت تجارياً عن طريق علماء التقنية الحيوية ، بكميات كبيرة (بغض النظر عن الأدوية والمواد المتخصصة الأخرى) . وتشمل المواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة عن طريق عمليات التخمر الآتي :

المادة الكيميائية	الكميات المنتجة على المستوى العالمى فى السنة (بالطن)
الاينتول	٧٥ مليون
الاسيتون	٥ ملايين
يوتان	١ مليون
حمض الليمونيك	٧٥٠٠٠٠
حمض الخليك	١٦٠٠٠٠ (معظمه من التخل)
جلتومات	٤٠٠٠٠٠
اللايسين	٨٠٠٠٠
أحماض أمينية أخرى	٢٠٠٠٠
التكليسيدات	٥٠٠٠

CHIMERA

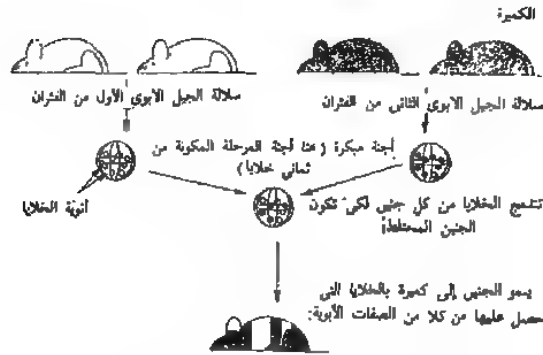
الكيمر

الكيمر هو حيوان ، يعتبر خليطا من عدة حيوانات أخرى . وكيمر الأساطير ، له رأس أسد ، وجسم ماعز وذيل أفعى ، وكنتف نارا ، ومعظم الكيمرات الواقعية والمبتذلة ، يمكن صنعه من خلال سلسلة من الطرق التى يتم فيها خلط الخلايا من مصدرين ، لتخليق جنين أولى ، والذي يتطور بعد ذلك الى حيوان يكون له خلايا مشتقة من مجموعتين من الأبوين .

وقد تم تخليق الكيمر عن طريق أخذ خلايا من جنينين أوليين ثم خلطهما سويا ، ويتم ذلك بطريقة عشوائية ، ويمكن اختيار الخلايا التى سوف تقوم بتخليق مناطق معينة من الجسم ، يمكن أن تأتى عن طريق جراحه أو أكثر من الأجنة الأصلية .

وسوف تستخدم بعد ذلك تقنيات علم الأجنة ، فى وضع الأجنة مرة أخرى ، فى أم ذات حمل كاذب (أى الأم الخيسوان التى لديها كل التنفيزات الهرمونية الضرورية لكن تمده نفسها للحمل ، ولكنها لا تحبل أى جنين) . وقد تم تخليق كيمر من الفئ/الماعن بهذه الطريقة فى أواخر الثمانينات (وقد سميت *geop*) ، كما حدث مع الكيمر المخلوق من القر/الحاموس . وقد لاقى الكيمر الأول استهجانا شعبيا ، حتى ان الأخير لم يتم

الإعلان عنه كثيرا (حيث كانت تؤثر على انتاجية الألبان ونوعيتها) ،
وقد أوقف النشاط البحثي في هذا المجال .
انظر الرسم (١٠) .



شكل رقم (١٠)

والحيوان الذي استخدم كثيرا في تخليق الكعب في المجال البحثي ،
هو الفأر ، حيث استخدمت فئران من سلالات مختلفة أو حاملات لجينات.
علامية معينة في انتاج الكعب للمجال البحثي ، حيث يمكن أيضا وصل
خلايا من جينتين متميزتين في داخل جينين واحد .

وهناك طريقة أخرى متاحة ، وهي استخدام الخلايا التي تسمى بخلايا
السرطان الجنيني (EC cells) ، والمشتقة من الورم المبيج (وهو ورم مؤلف
من مزيج من الأنسجة) وهذه الخلايا تعتبر totipotent أي أنها يمكن أن
تستحث على النمو لتصبح كائنا عضويا كاملا . ولا يمكن عدل هذا في
اتساق الاختبار (حيث أن الجنين يفضل في مواصلة نموه لأكثر من عدة
أيام ، أو يزود الخلايا داخل رسم أم كاذبة (حيث تكون واما) * وبالرغم
من ذلك إذا خلطت عدة خلايا من خلايا ال EC من خلايا عادية لجنين ،
فإنها تستطيع أن تندمج داخل الجنين : والفأر الناتج تصبح له خلايا من
خلايا ال EC في العديد من الأنسجة .

وإذا أدخلت بعض خلايا ال EC إلى الأعضاء التناسلية ، حينئذ
يستطيع الفأر أن ينتج نسلا مشتقا كلياً من تلك ال EC . وهذه العملية

تعتبر مهيدة للهندسة الوراثية ، حيث ان خلايا ال EC ، عن طريق هندستها وراثيا يمكن أن تنتج الكثير من الغثران أكثر مما تنتجها بويضات الغثران . والخلايا الهندسة ، يمكن بعد ذلك وضعها في جنين لكي تتخلق الحيوان الكبير ، والبعض منها يعتبر حيوانا جابرا للجين . وقد تم اثبات ذلك كأمسلوب لتوليد الغثران العابرة للجينات ، لكن بصفة جزئية ، حيث ان الطرق التمثيلية للحيوانات الأخرى لم يتم إجراؤها بعد ، وجزليا علم الأجنة ، يعتبر علما متخصصا جدا ، وتعتبر هذه الطريقة مستخدمة استخداما قليلا عن طريقة الحقن النقيق .

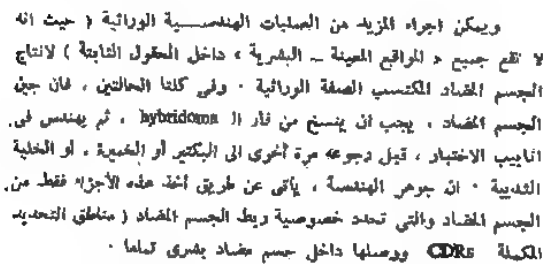
انظر أيضا الحيوانات العابرة للجين ص : ٣٨٩ .

الأجسام المضادة المكتسبة البشري / الكيمرية CHIMERIC/HUMANIZED ANTIBODIES

ان مشكلة استخدام الأجسام المضادة في العلاج الطبي ، هي ان الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تعتبر بروتينات غريبة ، ومن ثم عندما تحقن ، فان المريض سوف يحصل على استجابة مناعية ضدها . ان ذلك لا يهم في حالة العلاج مرة واحدة ، لأن الاستجابة المناعية تعتبر بسيطة جدا . ليكون لها تأثير في غضون ساعات من مصادفتها لأول مرة بروتينا غريبا . بينما العلاج الممتد الى فترة طويلة يعنى ، بعد عدة أيام قليلة أو أسابيع ، أن المريض سوف تكون لديه أجسامه المضادة ، والتي ترتبط وتعادل العلاج المناعي ، بمجرد أن تحقن . وهذا ما يعرف باستجابة الأجسام المضادة البشرية المضادة للفار (HAMA) ، وتعتبر جميع الأجسام المضادة الأحادية الاستنساخ تقريبا مصنوعة من الغثران . ومن الصعوبة يمكن التغلب على هذا ، عن طريق صنع أجسام أحادية للإنسان العفري ، مثل الأدوية : وتعمل تقنية الجسم المضاد الأحادي الاستنساخ مع الغثران أو الجرذان وليس مع الخلايا البشرية .

والطريقة المتشابهة لذلك ، هي هندسة جسم مضاد بحيث يكون مشابه للجسم المضاد البشري للجهاز المناعي . وأجزاء الأنواع الميعة من الجسم المضاد ، والتي يستجيب لها الجهاز المناعي ، تعتبر في مناطق ثابتة . وعلى ذلك عن طريق احلال المناطق الثابتة للجسم المضاد للفار ، بتلك المناطق للجسم المضاد البشري ، فان البروتين الذي يرتبط بالموروث

انظر الرسم (١١) .



110

- التي أساسها بروتين والتي تحتوي على سلسلة واحدة .
- انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ .
- الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص : ١٣٢ .

CHIRALITY

الأيديّة

الأيديّة هي الترجمة الكيميائية للكلمة *handedness* . بعض الحزيثيات لها أشكال مميزة من اليد اليمنى واليد اليسرى . والتي بالرغم من استوائها على نفس الذرات . التي ترتبط بنفس الطريقة . إلا أنها فيزيائيا ليست متشابهة (تماما مثل يديك ، لهما نفس العدد من الأصابع المرتبطة بالكف ، في كلتا اليدين ، ومع ذلك فإنهما ليستا متماثلتين فيزيائيا) . مثل هذه المادة الكيميائية تسمى بالمركب اليدى ، والشكلان (أو الأشكال الكثيرة) تسمى بـ *enantiomers* (أو الأيسومرات الضوئية) من بعضهم البعض . والمركبات التي بها اثنان من *enantiomers* ، تقسم عادة إلى *D* و *L* ، أو + و - ، أو أشكال يمين وشمال . لذا فإن لديك *I* - الانين أو (+) - الفدرين . وعتسالك قواعد معقدة بخصوص هذه التسميات مع الكيميائي العضوى .

وعادة لا يوجد اختلاف كيميائى بين الـ *enantiomers* لمركب ، أو بين الـ *enantiomers* النقية وحليط متساو من كل منهما (الذى يسمى بالخليط المrazم) . ان الاختلاف الوحيد الذى يمكن اكتشافه ، فى أنها تتفاعل بضوء مستقطب بطرق مختلفة نسبيا . وبالرغم من ذلك فإن كل الحزيثيات التي تشكل نظم الكائنات الحية تعتبر نظما أيديه . وعلى ذلك فإن كل الأحماض الأمينية فى البروتينات هي (١) أحماض أمينية ، ليست متشابهة كيميائيا مع الأشكال (D) ، وبسبب ذلك فإن كيمياء الحياة هي أيديه ، وعلى ذلك فإن الدوجة التي تؤثر بها المواد الكيميائية على الحياة ، تنجم على نوع الـ *enantiomers* التي لدينا تماما مثلما يكون من السهل ان تصافح اليد اليمنى ، يدا يمينى أخرى أو اليد اليسرى يدا يسرى أخرى

وليس العكس (لأن كلتا اليدين تعتبران (أيديه)، حاول ذلك) ، ولذا كان من السهل أن تلتقط حافظة تفرد بواسطة اليد اليمنى أو اليسرى (لأنه بالرغم من أن ينك لها الخاصية الأيدية ، بينما الحافظة ليست لديها هذه الخاصية) .

وهذه الخاصية لها تسميات في مجال العقاقير والكيمياء الزراعية .
وال enantiomers المختلفة لنفس العقار تماما ، يمكن أن تؤثر على النظام البيولوجي ، بطرق مختلفة تماما .
وال Thalidomide ، يعتبر حالة في هذا الخصوص ؛ فهو يعتبر عاملا مؤثرا وأمنا ضد الغثيان ، والتأثيرات الجانبية لدورم الجيني ، لم تكن بسبب العقار ذاته ، لكنها مرآة عاكسة لـ enantiomers الآخر .
وبالرغم من أن العقار قد أعطى على أنه خليط مرآزم ، فإن المريض حصل على كل من التأثيرات العلاجية والتأثيرات الجانبية .

ومن الواضح ، أنه كلما تزايد الضغط التشريعي بالنسبة الى المواد الكيميائية المستخدمة في الزراعة والطب لأن تكون أكثر تخصصية ، فإنه يوجد ضغط متزايد ضد أي منتج أيدي من أن يصنع عن طريق هذه الصناعات ، كاحد ال enantiomers ، وليس كخليط مرآزم بالنسبة الى هذه الاستخدمات .
وتعتبر التركيبات الأيدية هي السمة الرئيسية لتتقنة التحول الحيوي والنقل الحيوي .

وبالنسبة للعقاقير الحيوية ، فإن الأيدية لا تعتبر في الواقع مصلدا للقلق - ولما كانت البروتينات مشتقا عضويا ، فإنها على أية حال لها الأيدية الصحيحة .

CHIRAL SYNTHESIS

التركيب اليدوي

التركيب اليدوي ، هو إنتاج المركبات اليدية ، في handedness أو enantiomer واحدة .
ولما كانت المركبات اليدية ، يمكن صنعها من خلال اثنين أو أكثر من التركيبات الطبيعية ، والتي في الواقع لا يمكن تمييزها كيميائيا ، فإن هذا يعتبر جيدا شافا بالنسبة الى الكيمياء التقليدية .

وتقوم المظم البيولوجية بعمل هذا النوع من التمييز في جميع الأوقات ، ولذا فإن لديها امكانية كبيرة لعمل المركبات اليدوية •

ولكن يتم صنع مركب يدى من **enantiomer** واحد ، فانه توجد سلسلة من الطرق الكيميائية • وتشمل هذه الطرق على :

✳️ الحفازات غير المتماثلة (**Asymetric catalysis**) : وهو الحفاز الذى فى حد ذاته يدى ، يستخدم فى خطوة رئيسية من التفاعل • (وبالطبع فإن الانزيمات هى أحد هذه الحفازات - انظر أسفل) •

✳️ التصوير اللونى اليدى (**Chiral chromatography**) . وهو خليط من مزائج من الايسومرات ، يتم فصله على عمود كروماتوجرافى ، والذى يون هو نفسه يدى ، أى انه لديه مركب يدى مرتبط به أو يكون مصنوعا من مادة يدوية مثل السيليلوز أو البروتين •

وهناك عدة طرق للتركيب اليدى ، التى تستخدم طرق التقنية الحيوية • ان نجاح كل منها يقاس بالزيادة الانتاجية ، وهى النسبة التى يزداد بها أحد الانتاجات فى الوزن عن الآخر فى المستحضر • ان زيادة قدرها مائة فى المائة من الانتاجية ، تعنى ان لدينا مستحضرا نقيًا تماما من أحد الايسومرات الضوئية •

✳️ التحول الحيوى (**Biotransformation**) : وهو تخليق المركب باستخدام الانزيمات • ولما كانت معظم الانزيمات تنتج اثنائىومر واحدا كمنتج ، فانها قد تستخدم فى صنع منتجات (ليصمت يدوية) استهلاكية متماثلة وتنتج الانانتيومرات منها •

✳️ التحويل الحيوى (**Bioconversion**) : وهذه نفس الفكرة ، لكنها تستخدم كل الكائنات الضوئية لتحويل أحد المركبات الكيميائية الى مركب آخر • وقد تكون هذه الطريقة أفضل من استخدام الانزيمات المعزولة ، عندما يكون الانزيم المختص ليس ثابتا تماما ، أو اذا كان مطلوبا عدد من الانزيمات لصنع تحويل واحد • ان المقار اليدى الاقيدرين قد تم انتاجه بطريقة تقليدية بواسطة التحويل الحيوى •

طرق التخفير : اذا أمكن الحصول على المادة الكيميائية من مستنبت التخفير ، سواء من خلية الكائن الضوى الدقيق أو من الخلايا النباتية أو الحيوانية ، حيث ان هذه المادة الكيميائية صوف يتم صنعها تقريبًا كأحد الانانتيومرات • والعديد من الأحماض الأمينية التى أنتجت لحيوانات

عل انها علائق اضافية ، قد تم انتاجها بطرق تقليدية كأحد الايسومرات الفردية الضوئية ، بواسطة عمليات التخمير ، خصوصا في اليابان .

وبالنسبة الى كل هذه العمليات ، فانه يوجد مشكلان .

التخليق النوعي المجسم : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ مادتين بادئتين ليستا من النوع اليدى ، وعمل منتج يدى منها * انه يجب عمل ذلك باستخدام بعض من الطرف الثالث ، لادخال اليدى الى النظام - وقد يكون هذا كاشفا ثالثا ، أو حسازا : وفي الغالب يكون هذا الحساز اليدى ، عبارة عن انزيم *

التحليل : وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ الخليط المرادزم (racemate) للمركب اليدى ، أى الخليط الذى تكون فيه جميع الاثنائوميرات البديلة موجودة كخليط ، ويزال احدهما * ويمكن استخدام سلسلة من التقنيات . يرتبط أحد الايسومرات بمادة ، والتي تكون فى حد ذاتها فعالة ضوئيا (مثل العمود HPLC النشط ضوئيا ، أو جسم مضاد) ، لكنه بسبب قدرتها على تشغيل بضعة مليجرامات فقط مثل الوقت الذى تستخدم فيه عادة كاساليم تحليلية فضلا عنها أساليب تحضيرية . وقد يتم تحويل أحد الايسومرات الى مادة كيميائية أخرى (والتي يمكن ان تزال فيما بعد بالوسائل التقليدية) باستخدام مادة أخرى كيميائية نشطة ضوئيا ، أو انزيم أكثر فاعلية * ويمكن للانزيم إما أن يؤثر على المركب الذى تريده (بتحويله الى منتج ، أو فى شبيهه بالمنتج) أو الى آخر لا تريده (بتحويله الى شئ يكون من السهل التخلص منه) *

وغالبا ، فانه لا يستخدم التخليق اليدى فى صنع المادة الكيميائية النهائية بنفسه * بينما فى الواقع انه يستخدم فى صنع المادة التى تشكل منها المادة للأغرى ، والتي يكون من السهل صحتها باستخدام نظم الانزيمات المتاحة * ان هذه المادة البشيرة ، يمكن تحويلها فيما بعد الى المادة الكيميائية النهائية ، باستخدام الكيمياء التقليدية .

انظر الأيدية ص : ١١١ *

التحليل الكروماتوجرافي اللوني CHROMATOGRAPHY

تستخدم الكيمياء الحيوية العديد من نظم الفصل ، وتعتبر المبيولوجيا الجزئية ، والإنتاج التقني الحيوي ، نظم تصوير لوني . وقد استخدم التصوير اللوني أساسا ، كطريقة لفصل المادة الملونة من النباتات ، عن طريق نقلها من الورق ، وهي طريقة يقوم بها كثير من أطفال المدارس اليوم . وتطبق نفس الفكرة الأساسية ، على كل عمليات الفصل اللوني .

وتوضع عينة على أحد أطراف طبقة أو فتيلة مادة مسامية . ثم تمرر مادة مذابة على العينة ، إلى أن تنطفي الطبقة أو الفتيلة . وتعتمد على وضع الجزيئات في العينة ؛ إما أن تلتصق بالطبقة الصلبة ، أو تتحلل في المذيب ، فانها إما أن تتحرك لأعلى ، أو تلتزم مكانها . ومعظم المواد ، تؤدي جزءا من كليهما . وبذلك تحرك الفتيلة إلى أعلى ببطء - وتغير السرعة حسب كل مكون من العينة ، ولذا فانها تنتشر . والتمط الذي يبقى عليه الطبقة أو الفتيلة يسمى بوجه التنظيف . ويعتبر هذا في الحقيقة ، فصلا على مرحلتين ، وعلى ذلك يسمى جزء النظام ، المرحلة المتحركة (المذيب) ، والمرحلة الثابتة ، أو المرحلة الصلبة (المادة الصلبة التي يحركها المذيب إلى أعلى) .

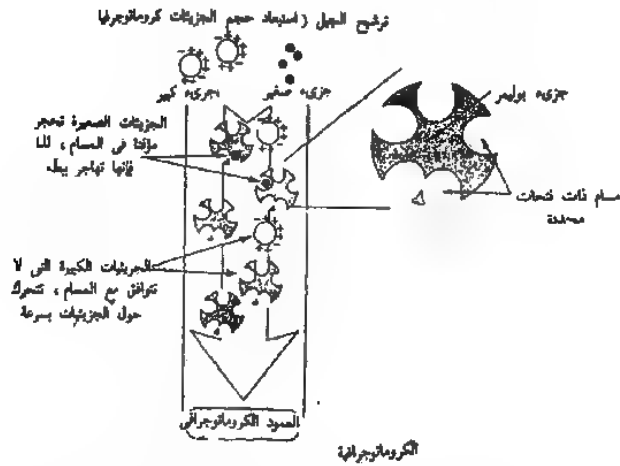
وتوجد أنواع كثيرة من التصوير اللوني ، ومن أشهرها :

الجل التصوير اللوني / الجل ابعاد التصوير اللوني / الحجم ابعاد التصوير اللوني . وهذه تنحصر كلها للحجم الجزيئي . والمادة الكروماتوجرافية تتخللها مسام صغيرة ، والتي تسمح للجزيئات الصغيرة بالمخول فيها بينما لا تسمح للجزيئات الكبيرة بالمخول وتستبعد بها . والمواد المختلفة لها فتحات مسامية مختلفة ، وعلى ذلك فان حد الفتحة يمكن أن يحدده العالم ، تبعا للمادة التي يرغب في فصلها . وعندما يمر خليط من الجزيئات عبر عمود ، فان الجزيئات الصغيرة تنجح داخل المسام ، حيث يكون السائل ثابتا ، ولذا فانها تقضي بعضا من الوقت ثابتة بلا حراك . ولما كانت الجزيئات الكبيرة لا تستطيع دخول المسام ، فانها تقضي كل وقتها في حالة حركة . وعلى ذلك تتحرك الجزيئات الكبيرة بسرعة أكبر على الصعود عن الجزيئات الصغيرة .

الصلة الكروماتوجرافية : وفي هذه الحالة يرتبط جزيء معين بالمادة الكروماتوجرافية ، وتنفصل الجزيئات حسب قدرتها على الارتباط به .
 إذا كان الجزيء مرتبطا كبيرا ، والجزيء الذي سينفصل صغيرا ، فإن هذه الحالة تسمى عادة بالصلة الكروماتوجرافية (انظر التحليل الكروماتوجرافي الانجلايز : ١٦) . وإذا كان الجزيء المرتبط صغيرا ، والجزيء المنفصل كبيرا ، فإنه يمكن تسمية هذه الصلة بالتساهلية الكروماتوجرافية ، بالرغم من أن هذه الصلة يطلق عليها غالبا بالصلة الكروماتوجرافية .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذه الطريقة ، تقوم على استعمال المادة الهيدروفوبية ، مثل السيليكا غير المعالجة ، كمرحلة ثابتة . وتعتمد الجزيئات المتصلة بها على دوجة الهيدروفوبية التي تكون عليها ، ولذا فإنها تعتبر طريقة فعالة لفصل العديد من المنتجات الايقسية .

انظر الرسم (١٢) .



شكل رقم (١٢)

الكروماتوجرافية المنحدرة : وفي هذه الحالة ترتبط جميع الجزيئات الموجودة في العينة ، بمادة ممتصة ، ثم يتم غسلها واحدة في كل مرة ، مع تركيز متزايد من بعض المحاليل ، وغالبا يكون التركيز للأملاح ، الحمض ، أو القلويات .

• وتعتبر الكروماتوجرافية أيضا تبعا للترتيب الطبيعي للمادة الصلبة
(المرحلة الثابتة) .

الكروماتوجرافية العمودية : وتتميز هذه الطريقة من أشهر الطرق
الى حد بعيد - وتحزم المرحلة الصلبة ، على هيئة جزيئات صغيرة داخل
الأنبوبة ، ثم يمر فوقها السائل . وتستطيع طرق الكروماتوجرافية العمودية
تنقية كيلو جرامات من المواد ، في كل مرة ، يتم فيها تنميتها . والمختلف
هو السائل الكروماتوجرافي ذو الضغط العالي (HPLC) ، والذي يدفع
السائل ببطء فوق عمود صغير جدا ، عند ضغط عال كبير . وهذا يزيد
كثيرا من تحليل الطريقة ، أي الى أي حد يستطيع أن يفصل المواد
المشابهة .

الكروماتوجرافية الورقية : وهذه الطريقة تعتبر أساسا ماثلة
للطريقة السابقة ، وهي تستخدم الفتائل الورقية كمرحلة صلبة . وتعتبر
هذه الطريقة ليست محدودة كما يبدو ، حيث أن الورق من المواد المقيدة ،
والأوراق ذات الخصائص المتنوعة المديفة ، تعتبر مثالية .

كروماتوجرافية الطبقة الرقيقة (TLC) : وفي هذه الحالة تكون
المرحلة الثابتة ، هي طبقة رقيقة من السيليكا المالحة ، والتي تمنح فوق
لوحة زجاجية .

وأخيرا فإنه توجد مواد مختلفة ، يمكن أن تجمّع المرحلة المتحركة
والمرحلة الثابتة ، وهما فإن المرحلة المتحركة ، تكون هي الماء ، أو بعض
المحاليل المائية . وذلك لأن تقريبا كل المواد التي يستخدمها علماء التقنية
الحيوية ، تعتبر قابلة للذوبان في سوائل متوافقة في الماء ، والبروتينات
تقريبا لا تذيب في أي مذيبات أخرى . وتعطي المرحلة الثابتة مزيدا من
المرونة .

السكريات المديفة : إن أكثر المواد تفضيلا لدى الكيميائيين الحيويين،
هي السكريات المديفة ، مثل السيلليبيوز (في كلتا الحالتين ، كمادة
حبيبية أو كورق) ، السيفاروز والسيفاندوكس (أسماء تجارية مرتبطة
بمستحضر السكريات المقيد) ، والاجاروز . وتستخدم جميعا في الجل
الكروماتوجرافية وفي طرق الانجذاب .

البوليمرات التخليقية : وأصبحت تفضل بطريقة متزايدة ، تلك
البوليمرات التخليقية ، مثل البوليسترين ، PMMA (perspex) والتفلون ،
لأنها تعتبر أسهل في تكوين كريات صلبة منتظمة . وتعتبر شمعة كيميائية
وتستخدم أيضا البولاكرميلاد .

السيليكا • السيليكا المعدلة كيميائياً ، وخصوصاً السيليكا ، ذات الأسطح المعدلة كيميائياً ، ومواد السيليكا ذات التركيب المسامي (CPG – الزجاج المسامي المحكم) قد استُخدمت في العديد من التطبيقات • وفي إنطبيقات التي تشتمل على ضغوط كبيرة مثل HPLC (والتي تشمل الكريات السكرية الى الانسحاق فيها) ، فان السيليكا تعتبر مفيدة جداً • وبصفة عامة ، فان الطرق الكروماتوجرافية ، تستخدم من أجل فصل العديد من المواد الكيميائية المختلفة من خليط في الحال •

CLEANING-IN-PLACE التنظيف في الموضع الصحيح

والمقصود به تنظيف وتطهير جهاز التفاعل الجوى ، بدون فكه • بحيث ان الأجزاء يجرى تنظيفها ككل : وتسمى أيضاً التطهير في المكان • وتعتبر هذه عملية سهلة للقيام بها ، عن تنظيف وتطهير كل المكونات على حدة ثم إعادة جمعها تحت ظروف تطهير معينة ، أو القيام بإجراء تنظيف وتطهير منفصل • وبالرغم من ذلك فان هذه العملية تحتاج الى تقنيات وأجهزة خاصة •

ويجب ان تصمم ميكانيكية المفاعل الجوى على وجه الخصوص ، بحيث لا تكون له أطراف ميتة (أى تلك المماسير المنقطة من إحدى فتحاتها) ، المناطق المشقوقه أو المناطق المظلمة (أى انها تلك المناطق التي تشكل ككل أو بعض الأجزاء الأخرى من الجهاز التي تمنع السائل من الانسياب) ، والتي لا يستطيع سائل التنظيف أن يصل إليها • ومن المفيد أيضاً ان يصمم الجهاز ، بحيث تجرى النظافة لبعض الأجزاء بينما الأجزاء الأخرى ، لا تزال تعمل •

CLEAN ROOM الغرفة النظيفة

الغرفة النظيفة ، هي تلك الغرفة التي لها مقاييس خاصة من النظافة، وخصوصاً بالنسبة لما قد يدخل أو يخرج منها ، وكمية تركيز الجزيئات الموجودة في الهواء التي تحتويها • ان الغرف النظيفة ، هي بمثابة القلب لمبيعات تصنيع الدواء ، حيث انه عن طريقها ، تتم عمليات انتاج وصيانة

وتخزين الدواء تحت ظروف تعقيم صارمة ، ومن خلالها يضمن تعقيم الدواء - ونفس اشتراطات النظافة يجرى تطبيقها بدرجة أقل على المنتجات المعاقية الأخرى ، ويمكن تطبيقها أيضاً على الأبحاث ، ومرحلة تطور ال د ن أ المالحج أو عمليات استنساخ النبات والحيوان ، حيث يكون الهدف فى هذه الحالة هو منع تلوث التجارب .

تصنف نظافة الغرف ، فى الولايات المتحدة ، حسب المقياس الفيدرالى للولايات المتحدة رقم 209D . ويمكن تصنيف نظافة الغرف بطرق تقريبية بواسطة الأرقام ، وهو عدد الجزيئات التى قطرهما أكثر من نصف ميكرومتر ، والتى يسمح بها لكل قسم مكعب من الهواء . وعلى ذلك فإن، الغرفة النظيفة التى تصنيفها ١٠٠ ، سوف يكون بها ١٠٠ جزيء قطره نصف ميكرون لكل قدم مكعب من الهواء . (بينما الرقم الصحيح يختلف قليلا عن هذا الرقم) . وحالياً ، فإن الغرفة التى رتبها ١٠٠ ، هى أعلى مستوى من النظافة ؛ تتطلبها الصناعات الدوائية ، والدول الأخرى لها نظم معدلات مختلفة (ومعظمها على وجه الخصوص يكون مبنياً على نظام وحدات ال SI النظام المترى) ، فى حين أن مستوى نقاوة الهواء يعتبر مماثلاً .

وتحفظ الغرف النظيفة ، نظيفة عن طريق عدة طرق مختلفة . إن الهواء الداخلى الى الغرفة يتم ترشيحه ، بحيث يتم طرد أصغر الجزيئات ؛ والغرف الفائقة النظافة لها عدة طبقات من الترشيح . الجدران ، الأرضيات ، الأسقف ، يتم دهانها عادة ، من طريق بعض المواد التى لا تطلق بها الأتربة (يؤمن الطبيب أن هذه الأسطح لا تنقش ، أو تتفكك) ، والأشخاص الخاص الداخول الى الغرفة ، يجب أن يرتدوا نظيفة الرأس ، وأحذية الكلز (سلاء فوقى مطاطي ، يلبس فوق الحذاء المادى) ، حيث أن الشعر ، والأحذية تعتبر أكثر الأجزاء الحاملة للجزيئات فى العامل ، بالإضافة الى ملطف المسيل المنجاد . وبالنسبة الى المناطق الأقل صرامة من ناحية النظافة ، قد تكون هناك ، حاضيات لصفه ، بعد الباب مباشرة ، والتى تدفع القاذورات المفككة ، بعيداً عن باطن الحذاء ، لى شخص يدخل الحجرة .

ولكن توفر نظافة بدرجة أكبر داخل الغرف النظيفة ، فإنه يتم تزويدها بغطاء الاندفاع الصغى . وهو عبارة عن مقاعد (بنشات) ، لما أن تكون مصنوعة من أو مغطاة بشبكة مفتوحة ، ومغطاه بستانر . ويتناسب الهواء الى أهل سطح العمل ، والى داخل الستائر ، حيث يتم ترشيحه قبل عودته مرة أخرى الى سطح العمل . وعلى ذلك يكون كل الهواء الداخلى الى منطقة العمل ، يعتبر منفصلاً عن تيار الهواء داخل الغرفة ، وتم تنظيفه بدرجة عالية .

والغرف النظيفة تستخدم ، نفس تقنية ترشيح الهواء تماما ، مثل
المعامل المائنة ، لكن من أجل فرض آخر - ويقصد بالمعامل المائنة هي
تلك المعامل التي تحتوي على مواد خطيرة داخل المعمل ، فضلا عن التلوث
الخارجي الموجود خارج المعمل .

انظر أيضا المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

المزوعة (السلالة) CLONE

السلالة ، هي مجموعة من الوحدات المنطقية وراثيا ، والتي
تم الحصول عليها من أصل واحد . وهي تظهر في البيولوجيا الجزيئية
والتقنية الحيوية ، في بيئات عديدة .

في مزوعات الكائنات الجنسية ، مزوعات النباتات ، وبعض
الحيوانات قد تم تطويرها باستخدام العديد من التقنيات . وأعضاء المزوعة
الواحدة ، تظهر بينهم اختلافات قليلة عن الاختلافات الموجودة في مجموعة
نفس الكائنات الجنسية والتي تم انتاجها عن طريق التكاثر الجنسي ، وقد
توفر طرق الاستزراع طريقة أسرع للتنامس السريع لبعض الأنواع
المرفوعة ، دون الإضرار إلى انتظار دورات التوالد . ويشمل استزراع
النبات عادة على استنبات الخلية النباتية . ويجزأ النسيجات إلى قطع
صغيرة ، إلى خلايا فردية . وهذه الخلايا يتم الماؤها إلى كميات كبيرة . في
المستثبات ، وبسبب ذلك تستحث هذه الكتل (الكلاسات) لكي تتمايز إلى
أنسجة النبات المختلفة . وهذا الأسلوب يعتبر مفيدا على وجه
الخصوص . من أجل نقل تناسل النباتات ذات دورة الحياة الطويلة مثل
الأشجار .

يبي أن استنساخ الحيوانات ، يعتبر عملية شاقة ، ويعتمد على
استقلال بعض دورات تناسلهم المادية . والحيوانات الثديية ، قد يتم
استنساخها عن طريق فصل الأجنة المبكرة جدا إلى عدة عنائيد صغيرة من
الخلايا ، واستزراع كل منها كجنين منفصل . وفي المادة لا يتم استنساخ
أكثر من ثمانية أفراد بهذه الطريقة . بينما الأسماك والضفادع قد يمكن
استنساخها إلى أعداد أكبر .

* استنساخ الجين : وهذا يعنى مجموعة من الكائنات العنصرية تكون عادة بكتيريا ، والتي تحتوى جميعها نفس قطعة ال د ن أ المالح . وبسبب لول اللفظ يعنى به قطعة ال د ن أ التي يجتوون عليها (انظر ال د ن أ المالح) .

* استنساخ الخلية : بعض طرق التقنية الحيوية تنتج مجموعة من الخلايا الفردية ، والتي تعتبر مختلفة وراثيا . فى انتاج ال hybridomas على سبيل المثال : ان خطوة الانماج تنتج عددا كبيرا مختلفا من الخلايا المنسجمة . وهذه الخلايا المتنوعة يتم استنساخها بعد ذلك - اى يتم فصلها عن بعضها ، حيث تنمو الخلايا الفردية ، لكي تنتج مستنبتا من الخلايا .

CLUBS

النوادي

قامت في العديد من الدول ، عدة جهود جماعية بين الشركات ، وبين الصناعة ، والجهات البحثية ، من أجل تشجيع المعلومات المنقولة عن طريق التقنية الحيوية . ان وظائفهم بصفة عامة . تنحصر في التشجيع دون ان يكون له صفة التطبيق التجارى . وتدعم هذه الجهود عادة ، من خلال الاعتمادات الحكومية ، لدعم الأبحاث التي يداهاها أو تمويل عن طريق الصناعة .

ومن بين الجهات التي تدعم الأبحاث ما يلي :

بمراكز الولايات المتحدة الحكومية . هناك سلسلة كبيرة من مختلف أنواع المهاد التي تساهل أبحاث التقنية الحيوية ، وتقدم التمويل، وأحيانا المساعدات الفنية والاستشارات ، لاقامة مجموعات البحث أو الشركات .

بمجلس الأبحاث الهندسية والبلدية (SERC) وشعبة التجارة والصناعة (DTI) ، بالملكة المتحدة . وأقامت المراكز مساعي تعاونية عديدة مثل مشروعات LINK والنوادي في هيئة البروتين ، لتتبع أجهزة الاحساس الخ لكي تواكب التمويل الصناعي من أجل الأبحاث ، مع الاعانات الحكومية ، ولكي تشجع على التعاون بين الشركات .

✳ وزارة التجارة الدولية والصناعة (MITI) ، باليابان . والتي تعرف بصنعها لصناعة اشباه الموصلات اليابانية ، وقد قامت هذه الوزارة معهد أبحاث هندسة البروتين ، والذي يتكون من مجموعة شركات عددها ١٤ شركة والتي تمول بحوالى ١٠٠ مليون دولار من الاعتمادات الحكومية .

COREZYME

المرافق الانزيمى

ان اصطلاح العامل المشترك ، يستخدم غالبا بطريقة تبادلية مع الانزيم المشترك ، فى معظم المراجع . ان الانزيم المرافق هو الجزيء الذى يحتاج الانزيم اليه من أجل العمل ، ويعتبر جزءا من الآلية الكيميائية للانزيم ، ولكنه لا يعتبر منتجا من أجل التسمية فقط. وانا يعمل كجزيء انتقالى ، وذلك بنقل مجموعات بين انزيم وآخر . وعلى ذلك فانه لا يعمل كإنزيم حقا من نفسه ، ولكنه يعمل حقا فى نقل الفئات والجزيئات بين الانزيمات .

ان المجموعة الشهيرة من الانزيمات المرافقة يطلق عليها مجموعة ال NAD . هذه الجزيئات تقوم بنقل ذرات الهيدروجين حول الخلية . وتوجد هناك صفتان (NAD و NADP) واثنا فى شكل معالجة بالهيدروجين (مختزلة) أو بشكل جزيئات غير معالجة بالهيدروجين مؤكسدة - NAD أو NADP = مؤكسدة، NADH أو NADPH مختزلة .

والعديد من العوامل المشتركة والانزيمات المشتركة تعتبر مشتقة من الفيتامينات ، وعلى هذا فان (NAD) تعتبر مشتقة من حامض البيكوتين .

بعض الانزيمات المشتركة ، ترتبط بشدة من خلال المساحة بمرتبة مع انزيماتها - انها تلك الانزيمات التى يطلق عليها غالبا بالعوامل المشتركة . ومثال ذلك FAD (فيلافين أدنين ديكلوبوتيد) ذلك الجزء الذى يكون مطلوبا بواسطة انزيم الجلوكوز أوكسيماز التشخيصى المشترك . وإذا أزيل ال FAD ، فان الانزيم لن يعمل مثل هذا العامل المشترك القليل الانزيم ، يسمى بالمفصل الانزيمى (apoenzyme) . وهو يحتوى على كل البروتين للانزيم الوظيفى السليم (الانزيم الكامل) . ولكنه لا يحفز تفاعله .

والانزيمات المرافقة تعتبر على درجة من الأهمية للتقنية الحيوية ،
و مجالين آخرين • أولا ، أنها تعتبر جزيئات غير تقليدية ، معقدة ، ويعتبر
صنعها وتخزينها مكلفا ، وعلى ذلك تنجبه الأبحاث الى البدائل التخيلية •
وثانيا ، أنه تم صنع بعض الانزيمات البعيدة (abenzymes) ، والتي
تستخدم الانزيمات المرافقة في تحفيز التفاعلات •

انظر أيضا التقليل الحيوي ص : ٧١ •

الأجسام المضادة المعادة ص : ٩٢ •

الكيمياء الحاسوبية COMPUTATIONAL CHEMISTRY

هو اصطلاح عام ، لاستخدام أجهزة الحاسبات ، في توقع أو تحليل
خصائص الجزيئات (كما يتم استخدام أجهزة الحاسبات ، في رسمها ،
والتي تعتبر رسومات جزيئية) • وبحساب خصائص الجزيئات من
المبادئ الأولية ، التي تعتبر نموذجية ، يعتبر أمورا مستحيلا للأغراض
الصليية • ومن ثم تستخدم الكيمياء الحاسوبية الخصائص المعروفة للمواد
الكيميائية ، لحساب خصائص الجزيئات المشابهة ، إما عن طريق القوانين
الافتراضية (النماذج) ، وإما عن طريق الحسابات الدقيقة جدا •

ومن أحد الجوانب الرئيسية المهمة ، في التنبؤ ، بالطريقة التي
تتطور بها البروتينات • ومن حيث المبدأ ، فإن ذلك يمكن توقعه من
تسلسل أحماضها الأمينية ، لكن هذا الأمر لم يتم الجازمه بعد ، لذا فإن
هناك سلسلة من الأهداف الجزئية • ان الطريقة الأكثر دقة هي عمل
نموذج من سلسلة ببتيدية ، كسلسلة من الحلقات ، ذات شحنة معروفة
بعدم قابليتها للتحلل في الماء (أي لديه نزعة طبيعية لعدم التحلل في
الماء) ، الخ • ونرى كيف تتفاعل هذه السلسلة مع بعضها • ومن حيث
المبدأ ، فإن هذا سوف يؤدي الى توقع أن البروتين سوف ينتهي الى بنية
ثابتة متضامة • وفي الطرف الآخر ، يبحث شخص من بروتين مشابه ،
تكون بنيته معروفة من دراسات اشعة اكس البلورية ، ويحاول أن يوائم
تسلسل الحوض الأميني للبروتين الموضوع تحت الدراسة ، بهذا البروتين
المعروف البنية • وتشمل طرق الأهداف الجزئية أخذ هذه البنية التي

تم توثيقها ، ثم تحسينها بعد ذلك باستخدام الحسابات الكيميائية ، وهما طريق آخر ، هو البحث عن قاعدة بيانات البنيات (structures) ، مثل قاعدة بيانات بروكهوفن ، والتي عولجت عن طريق المعمل القومي في بروكهوفن ، في كونكتكات بالولايات المتحدة ، لقطع البروتينات التي كان لها نفس سلسلة الحوض الأميني مثل قطع بروتينك ، ثم تعالج البنية النهائية من هذه القطع . وتوجد أيضا نظم حسابية ، للبحث عن القطاعات القصيرة من تسلسل الحوض الأميني ، والتي قد وجدت لتشكيل أجزاء محددة من البروتينات : وهذه القطع ، يمكن معالجتها قريبا بعد إلى بنية نهائية .

والسبب في القيام بهذا ، هو لكي نكون قادرين على توقع الخصائص الوظيفية والبنوية لبروتين معين . وهذه العملية تعتبر مهمة ، خصوصا لبرامج اكتشاف العقار ، حيث يمكن استخدام خصائص البروتين ، في التوقع بما سيرتبط به البروتين ، ومن ثم تفعيل سلوكه بطريقة طيبة مفيدة .

وبالرغم من أن الكيمياء الحسابية ، تتميز بميزة عن الرسومات الجزيئية ، فإن هذين النوعين لهما ارتباط وثيق . وغالبا ما تعرض نتائج الكيمياء الحسابية كمسور للجزيئات قام الكمبيوتر بصنعها . وإحدى المسائل المعقدة في الكيمياء الحسابية ، هي من خلال استخدام العقل البشري كمبيوتر في تحليل الانماط الجزيئية المعروفة على شاشة الكمبيوتر .

انظر أيضا الرسومات الجزيئية ص : ٢٧٠ .

CONCENTRATION

التركيز

يتم انتاج المنتجات الحيوية عادة ، بتركيزات قليلة نوعا ما ، اما عن طريق عمليات التخمير ، أو عن طريق عمليات الاستخلاص من الأنسجة النباتية أو الحيوانية . ولكي نحصل تكلفة تنقية هذه المواد منخفضة فانه من المهم ان تقلل الحجم ، أي زيادة التركيز ، مبكرا بقدر الامكان في مراحل التشييد الفريية من عملية التنقية الحيوية . والعديد من طرق التركيز ، تعمل على تنقية المنتج إلى حد ما أيضا . ومن الأفضل ان يتم التركيز والتنقية في نفس الوقت ، لكن هذا يعتبر صعبا .

وتبنى الطرق المستخدمة في التركيز على ما يلي :

حجم الجزيئات : وفي هذه الفئة ، يتنوع العديد من طرق الترشيع ، والاسموزية العكسية • وفي الاسموزية العكسية ، توضع العينة على أحد جوانب غشاء شبه مسامي ، ذلك الجانب الذي سيسمح بمرور الماء ، بينما لا يسمح بمرور المواد الأخرى • ثم يستخدم ضغط عال في دفع الماء خلال الغشاء ، الذي يجعل الماء على أحد الجوانب ، والمنتج الأكثر تركيزا في الجانب الآخر • وقد تعتبر هذه طريقة لتنقية الماء أيضا - وتستخدم أحيانا في استخلاص ماء الشرب من المساء المالح - انها عملية عكس الاسموزية ، وهي تلك العملية التي من خلالها ينتقل الماء من أحد جوانب الغشاء شبه المسامي ، الى الجانب الآخر ، اذا كان تركيز المادة المذابة ، أكبر في الجانب الآخر • ان الترشيع الفائق ، يعتبر أسلوبا مشابها • وفي هذه الحالة ترشح الجزيئات من غشاء ، ذي ثقب جزيئية للنتحة • وتحجز الجزيئات الكبيرة على جانب العينة ، بينما يمر الماء ، والجزيئات الصغيرة ، والأملاح عبر الغشاء - ومرة أخرى فاننا نحتاج الى ضغط كبير عادة لكي تتم هذه العملية •

شحنة الجزيء : وهذا يعني عادة ، طرق التبادل الأيوني • وفي هذه الحالة ، يتم تخليق بوليمر مع وضع شحنة فوقه : ويكون في العادة : هو البوليمر ذا مجموعة التسحنة النانوية • والجزيئات ذات الشحنة المقابلة ، لتلك الموجودة على البوليمر ، ستلتصق بالبوليمر • ويمكن صب قدر كبير من منتج مختلف ، فوق كمية صغيرة من بوليمر التبادل الأيوني (أو الراتنج كما يسمونه عادة) ، ويعتبر المنتج فوقه • ويمكن تنظيف المنتج مرة أخرى ، بواسطة غسله بحمض أو قلوي ، أو أحيانا بأملاح مركزة •

قابلية الجزيء للذوبان أو التطاير • وتشتمل الطريقة الأولى على طرق الاستخلاص الانجذاب الماكس ، والذي يكون فيه سائلان غير قابلين للامتزاج ، يصران عكس أحدهما الآخر ، والمادة التي نريد ، يتم تبادلها بنجاح من سائل الى آخر • والطريقة الثانية ، تعتمد أساسا على التغيرات في الققطر ، والتي لا تستخدم عادة على الجزيئات الحيوية عالية التسحنة •

وان لم يكن المنتج جزيئيا • وانما عبارة عن خلايا ، حينئذ فان الطرق التي تبني على أساس الخلايا كبيرة الحجم نسبيا هي التي يمكن استخدامها • وتشتمل هذه الطرق على ما يلي :

الترسيب : ويتم في هذه الطريقة جمع الخلايا عن طريق السماح لها بالخروج من وسط الامتصاصات . وهذه الطريقة تستخدم بنجاح في حالة ، مع القطر المحيطي الكبير أو الخلايا النباتية أو الحيوانية ، حيث أن هذه الخلايا يمكنها أن تترسب في غضون ساعات .

وبالرغم من أن بعض البكتيريا ، قد تأخذ أياما أو أسابيع ، حيث أنها صغيرة جدا ، وتلك الأنواع الصغيرة جدا تستطيع العوم ولا تترسب. أبدا . ويمكن استخدام طرق أخرى ، أو يمكن طردها مركزيا من أجل تسهيل عملية الفصل ؛ بالرغم من أن إجراء الطرد المركزي على كميات كبيرة يعتبر أمرا مكلفا .

التعليق (وذلك بجعل الخلايا تتجمع مع بعضها ، ثم جعلها تترسب. كترسيب ظاهر) . وتستخدم هذه الطريقة على نطاق واسع في معالجة المجاري .

التعويم (ولا كانت الخلايا يمكنها الالتصاق على الجدران على هيئة فقاعات ، وبذلك يمكن رفعها الى أعلى السائل ، وجعلها على هيئة رغوا) . وتعتبر هذه تقنية معروفة تماما في صناعة التطين .

الترشيح ذو التدفق المستعرض CROSS-FLOW FILTRATION

وهذه هي الطريقة الميومية المستخدمة ، في ترشيح أنواع من السوائل الكثيفة واللظيفة ، والتي يجب ترشيحها في عمليات الفصل للتقنية الحيوية ، من أجل تركيز بعض المواد . وإذا حاول أحد ترشيح (ولتقل) حساء من خلال مرشح ميكرووسكوبي فلياس من أجل تركيز هذه المادة العينة ، فإن المسام سرعان ما تعلق ، وتصل عملية الترشيح الى طريق مسدود . بينما في طريقة الترشيح ذي التدفق المستعرض ، فإنها لا تقوم بترشيح السائل خلال المرشح مباشرة ، وإنما تجعل السائل يتساب عبر المرشح والسماح للسائل الحامل بأن يمر من خلاله . ويبدو أن جعله يمر ، فإن الوجه الأعلى (الذي لم يرشح) ، يصبح أكثر تركيزا ، بينما لا تزال بعض أشكال السائل تتمتع في المرو . وفي تلك الأثناء يظل المرشح ، بلا سد .



CRYOPRESERVATION

التبريد الوقائي

التبريد الوقائي ، هو حفظ الأحياء في وسط بارد ، وتوجد منهويات عديدة ذات علاقة وثيقة بالتقنية الحيوية .

التجميد ، وهو من أهم الأساليب المستخدمة ، ان وضع شيء في ثلاجة أو مجمد ، يعتبر مناسباً للعديد من المواد البيولوجية ، ولكن ليس كلها ، حيث ان عملية تجميد شيء ما ، تؤدي الى تدمير ما تقوم بحفظه - وهذا ينطبق أساساً على الخلايا .

التجميد في مدييات مختلطة ، لكي تمنح الحاق الضرر بالخلايا أثناء تجميدها ، فانه غالباً ما يتم تجميدها في خليط من مائة مائية (وهي الوسط المعتاد لنموها) ، ومائات آخر ، لديه القابلية للاحتجاز بالماء . ويقوم السائل الآخر بمنع الماء من تكوين بلورات الثلج ، والتي من شأنها تمزيق الخلايا . ويعتبر الجليسرول من المواد المفضلة بالنسبة الى البكتيريا ، بينما يعتبر أكسيد الكبريت ثنائي الميثيل (DMSO) مناسباً للخلايا الحيوانية .

الخلايا البكتيرية المحفوظة بهذه الطريقة ، يمكن حفظها في مجمد تقليدي . بينما الخلايا الحيوانية ، يتطلب تجميدها في درجات حرارة سائل نيتروجيني ، إذ المطلوب الإبقاء عليها حية لعنة أسابيع . وهو ما يطلق عليه بحفظها في المرحلة البخارية للسائل النيتروجيني ، حيث نحفظ أنابيب الخلايا في قارورة من السائل النيتروجيني ، فوق النيتروجين

نفسه ، بحيث انها لا تعمم بالفعل في السائل ، لكنها تعرض لخواصه فقط .
وبغض النظر عن شيء آخر ، فان ذلك يمنح الانابيب من ان تبتلا
بالسائل التتروجيني ، مما يعرضها للانفجار ، حينما توضع في وسط
دافئ * .

البروتينات المضادة للتجمد * وتوجد بعض البروتينات التي تمنع
تكون القشور الثلجية * والتي تم اكتشافها في الاسماك القطبية * ومن
حيث المبدأ ، فانه يمكن استخدامها لكي تحل محل الجليسين أو DMSO
(والتي تعتبر الى حد ما سمية) ، لكن هذا نادوا ما يحدث في الواقع
العلمي * .

التجميد - التبريد * ولا تعتبر هذه الطريقة في الحقيقة حفظا
بالتجميد ، حيث ان العينة المحفوظة لا تخزن مبردة ، لكنه يتم تصنيفها تحت
هذا المسمى (انظر التبريد - التجفيف ص ١٧٩) * .

CULTURE COLLECTIONS

مجموعات المستنبت

اقامت العديد من الدول والمعاهد العلمية ، أماكن لتخزين الكائنات
المضوية وسلالات الخلايا * وقد يطلق عليها أحيانا مستودعات السلالات
أو مجموعات الأصناف الاستثنائية ، ويطلق الاسم الأخير ، حيث يتم
حفظ (العينات المحفوظة التي تصنف هذا النوع من الكائن المضوي)
العينات النوعية * ان لها وظيفة ثلاثية ، فهي تعتبر بنكا للكائنات المضوية
المقيمة ذات القيمة العالية (وتوضع في هذه الأماكن لتلافي خطر احتراق
المامل) * وتعتبر المراكز التي يستطيع منها الناس الحصول على العينات
التي يرغبون فيها من الكائنات المضوية (لأي شخص اذا رغب في ذلك) ،
دولة أن يضاهيها * وهي المكان الذي يستطيع أي شخص أن يودع فيه
كائنا مضويا ويثبت ملكيته له - وهو نوع من مكتب براءات الاختراع
البيولوجي * وتصر بعض الجهات التي تمنح براءات الاختراع ، على أنه يجب
أن قودع عينة من أي كائن مضوي ، يذكر في الاختراع * والتي لا يمكن
تخليقه بسهولة بواسطة أي شخص آخر ، لدى مستودع معترف به بحيث
انه اذا نشأ خلاف فيما بعد ، فانه يوجد شيء يثبت ملكيتك لهذا الكائن
المضوي * (الذي أودعت نسخة منه لدى هذا المستودع) *

ومن أفضل المستودعات المعروفة ، هو المستودع الأمريكي لمجموعة الاستنبات النوعية (ATCC) الذي يجمع كل الأنواع ، أو الكائنات المضيوية وسلاسل الخلايا ، ويعتبر هذا المستودع الأمريكي أيضا هو المرجع الدولي لمجموعة منظمة الصحة العالمية (WHO) . ويوجد هناك عدة مستودعات متنوعة عامة في الدول الأخرى، والبعض منها يكون متخصصا في العطريات، البكتيريا ، أو الخلايا الحيوانية . وتوجد أيضا مستودعات نوعية صناعية لصناعة الألبان ، الكائنات المضيوية البحرية ، الجينات المرصعة ، الخ . ولما كانت هذه المستودعات ، تبحث على الارتباك اذا ما حاول شخص البحث عن كائن مضيوي معين ، لذا فإنه يوجد عدد من المراكز وقواعد البيانات التي تساعد في البحث عن الكائنات المضيوية . ولدى أوروبا مجموعة مستنبات نالية للخلايا النديية - ويوجد المستودع الأوروبي المركزي لمستنبات الخلية الحيوانية (ECACC) ، في مدينة بورتون بالملكة المتحدة .

الدكستريانات الحلقية CYCLODEXTRINS

وهي الكريوميدرات الحلقية التي تتكون من ستة ، سبعة ، أو ثمانية جزيئات من الجلوكوز المتصلة بحلقة ، لتكون على التوالي الدكسترين (مادة صمغية تستخرج من النشا) ، الفا ، بيتا ، وجاما . وتعتبر هذه جزيئات تخليقية ، التي تصنع عن طريق التحول الحيوي . وتشكل الدكستريانات الحلقية جزيئات أسطوانية مع مجموعاتها القابلة للذوبان في الماء خارج الجزيء ، وأسفل الوسط تكون تقريبا غير قطبي . وهذا الثقب ، يكون ملائما لجزيء آخر ، والذي يعرف بالجزيء الضيف . وهذا يجعل للدكستريانات استخداما في محاللات عديدة من التطبيقات ، والتي تشمل على تحسين قابلية الذوبان للأدوية والعقاقير الحيوية ، والمواد الرابطة الاحتيازية ، والتي تتواءم مع الثقب المركزي في طرق التقنية الارتباطية والتحليل الكروماتوجرافي الانجذابى (انظر الموضوع ص ١٦٠) .

ولا يتم استخدام الدكستريانات الطبيعية ، على نطاق واسع في الاستخدامات الموائية ، لأنها تعتبر غير قابلة للادابة . وهي سمية الى حد ما في الحقن . وبالرغم من ذلك ، فقد يتم تعديلها بإضافة مجموعات الفلزية أو الهيدروكسيل الفلوية الى هيدروكسيولات الدكسترين الطبيعي، والتي تقلل من تأثير السمية ، ويمكن أن تجعل القابلية للادابة .

العشائر الخلوية (السيتوكين) CYTOKINES

العشائر الخلوية ، هي المواد التي تحفز هجرة الخلية ، الى اتجاه يكون عادة هو مصدر العشائر الخلوية . وقد درست العشائر الخلوية في الثدييات ، لأنها تعتبر مهمة للعديد من العمليات التي تشتمل على حركة الخلايا ، مثل الانتهاء والتنطور . ومن خلال فهم هذه المواد ، وعزلها ، وإنتاج كميات كبيرة منها للاستخدامات العلاجية ، يعتبر الهدف البحثي الرئيسي للعديد من شركات الهندسة الوراثية والمقايرية .

ومن أهم العشائر المتخصصة ، تلك العشائر الخلوية التي تؤثر على خلايا الجهاز المناعي ، والتي تجلبها الى مواقع الخطر أو الإصابة ، حيث يمكن لها أن تبيد الخلايا الفساذية ، وكثاثير جانبي ، فانها تحدث الالتهاب ، الصدمة ، وحتى الموت . ومن الخلايا التي درست بعناية ، تلك العشائر الخلوية للجهاز المناعي (بالمقارنة بالمعجلات الأخرى لإنتقال الخلية) ، والتي يرجع فيه للخلية المسببة الفاصرة على العشائر الخلوية التي تؤثر على الخلايا اللمفية والأكاات الكبيرة . وتستخدم العشائر الخلوية أيضاً ، في تحكم الجسم في كمية خلايا الدم التي تصنع من نخاع العظم ، وعلى ذلك تعتبر ذات فائدة عامة ، كمحفزات فعالة لإنتاج الدم (haematopoiesis) ، إن حصر جميع العشائر الخلوية يعتبر موضوعاً خارج هذا الكتاب ، لكن الأنواع المعروفة حتى الآن تشمل على الآتي :

Interleukines : والمعروف منها ثمانية (IL-1 — IL-8) . وقد استخدم IL-2 كمحز للجهاز المناعي في علاج أمراض العدوى والسرطان : حيث يقوم بإثارة خلايا على التكاثر . والنوع IL-1 له تأثيرات عديدة مع التأثيرات الكلية التي تنبه على إنتاج خلايا الدم . بواسطة نخاع العظم ، بالإضافة الى تحفيز الخلايا غير المناعية على إنتاج العشائر الخلوية الأخرى . ويرتبط (IL-4) باستجابة الحساسية (IgE-mediated immunity) ، ولذلك فإن العوامل التي تؤثر على استجابة (IL-4) يكون لها تأثير فعال على تخفيف الحساسية .

المضادات الوراثية CD . العديد من المضادات الوراثية CD ، والتي تسمح للعلماء بتمييز الأنواع المختلفة من الخلية اللمفية هي (interleukin receptors) : أي انها البروتينات التي يرتبط بها (interleukins) ومن خلالها تحدث ال interleukins تأثيرها على الخلية . والمصطلح CD

(يعبر عن المفاضلة المعنوية) • وتبرز المضادات الوراثية في مراجع مختلفة ، وأشهرها CD4 ذلك البروتين الذي يستحمله فيروس الإيدز في الارتباط بالخلايا المستهدفة •

عوامل تحفيز للمستحمة (CSF) • ويوجد منها ثلاثة متغيرات : G-CSF, M-CSF و GM-CSF ، الخلايا الحبيبية • الأكلات الكبيرة ، أو كلاهما على التوالي • وتقوم بتحفيز مفاضلة بعض الأنواع من الخلايا البيضاء • وتوجد هناك عشر شركات تقوم بإجراء اختبارات على CSFs كمقايير •

(IFN) Interferons : وهذه المادة معروفة جيداً على أنها أول البروتينات التي يتم إنتاجها بواسطة التقنية الحيوية الجديدة في أواخر السبعينات ، وقد أُخبر عنها على أنها علاج فعال لكل شيء ، لقد كان بالفعل هناك ثلاث مراتب من هذه المشاتل الخلوية • وهي التي يطلق عليها الآن الإنترفيرون ألفا ، وبيتا وجاما • والنوع الأخير يعتبر منها فعالاً لنشاط البكتيريا الآكلة ، وتشجيعها على إبادة الخلايا الورمية • والطفيليات الضمخولية • والإنترفيرون A شركة بيجن • قد تم الموافقة عليه أخيراً لعلاج التهاب الكبد C بواسطة الـ FDA ، وقد أظهر الإنترفيرون البشري أنه يساعد على تحسين معدل العمل في الأختام ، لأنه يزيد عملية التعرف الأمي ، والذي من خلاله يتعلم الجهاز المناعي للشاه ، أن الحنظل النامي ، يجب ألا يرتضى • وهذا الاستخدام غير العادي للمشاتل الخلوية ، قد ينتشر مثل الاستخدامات الطبية •

عامل تنكز النسيج (TNF) : وهذا العامل يقوم بإبطاء نمو الخلية ، ويقتل بعض الخلايا السرطانية ، وصلالات الخلايا • ولذا يعتبر مرشحاً كبيراً للعقار المضاد للسرطان ، وكجزء سمي من المشاة السمية • ويستخدم أيضاً في تسريع الخلية ، والتي قد تحدث في بعض الالتهابات ، لذا فإن إيجاد طرق لإيقاف تأثير TNF ، يعتبر أيضاً من المقايير التي في القمة •

والعديد من الشركات تقوم بتطوير مستحضرات المشيرة الخلوية باستخدام الهندسة الوراثية من أجل الاستخدام الدوائي : حيث أنتجت جينتك الإنترفيرون جاما ، وقامت سينتوز وشيرون بإنتاج 2mL بينما قامت شركة اميرنيكس بإنتاج (GM-CSF) •

D

الأجسام المضادة ذات الصلة الواحدة السائدة DABS

هذه الأجسام المضادة التي توجد بها سلسلة بروتينية واحدة ، والتي تستق من إحدى الصفات السائدة لبنة الجسم المضاد ، ومن ثم جاءت التسمية ، الأجسام المضادة ، ذات الصلة الواحدة السائدة أو (dabs) وقد أظهر ذلك جريج ونتر من جامعة كامبردج بالمملكة المتحدة ، بأن في بعض الأجسام المضادة ، يرتبط صيف جزئ الجسم المضاد ، بموروثه المضاد المستهدف ، بنفس الطريقة التي يرتبط بها الجزئ ككل . وفي العادة يتكون موقع الربط لأي جسم من سلسلتين من البروتين .

إن الميزة المهمة لـ dabs ، ترجع إلى أنه يمكن صنعها من البكتيريا أو الخميرة . وتمتلك جميع الأجسام المضادة سلسلتين من البروتين ، ولذا فإنها تحتاج إلى أن تهنس وراثيا مع اثنين من الجينات . ونظم متجه الاستنساخ الجيني ، قائمة من أجل هذه العملية ، بالرغم من أن هذه العملية تتميز بصعوبة إلى حد ما . وتقدم الـ dabs المسبيل لاستنساخ جزيئات شبيهة بالأجسام المضادة داخل البكتيريا ، ومن ثم تكون قادرة على فصل ملايين الأجسام المضادة ، بطرق آيسر من فصل الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ .

والأفكار المماثلة لهذا الموضوع ، هي تقنية ربط الموروث المضاد أحادي السلسلة (scs) والذي قامت شركة جينكس بالحصول على براءة اختراعه ، وهي موائع ربط الجسم المضاد المخلقة حيويًا (BABS) ، التي اخترعت عن طريق الجزيئات الحيوية الحلاقة ، ووحدات التعرف الصغرى (MRU) ، أو مناطق التحديد المتنامية - CDRs) والتي تعتبر أكثر وصفا

عموماً عن الجزء الأصغر من الجسم المضاد ، الذى تحتاجه من أجل الارتباط مع هدفه . و SCAs هي صفات الربط السائدة للجسم المضاد ، والتي من خلالها ، ترتبط السلسلتان مع ببتيد قصير ، بحيث يمكن انتاجهم من جين واحد . وهذا يعمل من السهل انتاجهم داخل البكتيريا من الـ DNA المالح ، حيث لا توجد حاجة الى السلسلتين اللتين تحتويهما بنية الجسم المضاد العادي ، لكن يصنعاً منفصلين ثم يجمعاً داخل الخلية .

فى معظم نظم البروتينات المشتقة من الجسم المضاد * فإن الفكرة ، هي استخدام الجهاز المناعي فى توليد موقع ربط عشوائي ، والذي يبنيه بعد ذلك المهندس الوراثي داخل الجزيء ، والذي يكون أكثر سهولة فى الاستخدام عن الجسم المضاد * وهكذا فإنها تعتبر أمثلة حية حقيقية من فكرة الاستنساخ الدارويني * .

انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ *

الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ *

DARWINIAN CLONING

الاستنساخ الدارويني

ويقصد بهذا المصطلح ، اختيار عدد كبير من نقاط البداية العشوائية الانسانية ، فضلا عن عزل الجينات الطبيعية ، أو عمل واحدة اصطناعية مصممة بعناية * من هذا الخليط ، قلن تختار بأى الوسائل المتاحة ، هذه الجزيئات التي تكون أكثر شبيها للجزيئات التي تريدها عن بقية الجزيئات * (وتعتمد طريقة اختيارها على نوع الجزيئات التي تريدها) . وتقوم بإجراء التعبير الاحيائي على هذه الجزيئات ، لكن تستخلص مجموعة جديدة من المتغيرات ، ثم إعادة الاختيار ، مصنع متغيرات أكثر ، وهكذا ، الى أن تحصل على الجزيء المطلوب * .

وتوجد عدة رتب من الجزيء الحفاظ المناسب لذلك *

الاجسام المضادة الحفازة (انظر الموضوع ص : ٩٢) * وفي الواقع فان كل الاجسام المضادة قد نشأت بهذه الطريقة : ويقوم الجسم بالاختيار العشوائي والعمليات الانتخابية داخل الجهاز المناعي *

البروتينات العشوائية : ومن حيث المبدأ ، يستطيع أى شخص أن يستنسخ قطعة عشوائية تماماً من ال د ن أ في متجه تعديل ، ويقى النشاط الإنزيمى ، ويجرى التغييرات فى مستنسخات ال د ن أ ، التى نبين النشاط الأفضل عن طريق التغيرات الجينية العشوائية ، ثم يختار مرة أخرى ، وهكذا . وبالرغم من أن هذا العمل يعتبر مبهداً ، حيث يوجد إجراء محدد تماماً عادة عند تحويل قطعة من ال د ن أ إلى مستنسخات تعديل الخيرة أو البكتيريا . ثم اختبر النتائج . (ولا يشترط أن يكون البروتين خافذاً : قد يكون بروتيداً ، والذي يكون مرتبطاً مع بروتين متقبل ، أو حتى جزءه ذى خصائص بئالية مهمة) .

التغير من البروتينات العشوائية هو تقنية الأكل الاصمحي . وفى هذه الحالة ، يكون البروتين العشوائى جزءاً من الغطاء البروتينى للبكتيريا الآكلة . ويتم صنع عدد كبير من البكتيريا الآكلة ، ويوصل بداخل كل منها بروتين عشوائى مختلف . وعندما تصيب البكتيريا الآكلة الحليمة المضيفة ، فإنها تنتج جزيئات فيروسية معدية ، مع بروتين عشوائى مبشر بالخارج ، ويمكن الإمساك بهذه البروتين باستخدام الجسم المضاد ، أو تختر من أجل النشاط الإنزيمى . ثم تسو بعد ذلك البكتيريا الفائرة فى عشيرة ، لكى تعطى كمية كبيرة من البروتين المرغوب .

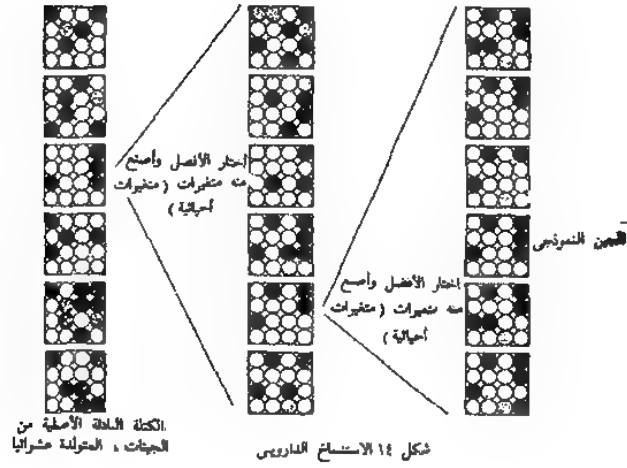
مضاد الاحساس : ان الكلمة (aptamer) ، قد ابتكرت من أجل مضاد الاحساس ل د ن أ وال د ن أ . ان نقطة البداية فى هذه الحالة ، هى سلسلة عشوائية من القواعد ، والتى تكون مرتبطة بالجزيء المستهدف . وتلك الجزيئات التى لا ترتبط ، أو يكون ارتباطها ضعيفاً ، يمكن التخلص منها وطردھا عن طريق عملية الفسيل . والجزيئات القليلة (من ملايين الجزيئات) التى تبقى ، يتم فصلها وتكبيرها باستخدام ال (PCR) .

ال د ن أ الحفار : ويمكن اختيار ال د ن أ بهذه الطريقة ، ولكن بالإضافة عيزة أخرى ، وهى أن ال د ن أ تعتبر حفازة من نفسها . وقد تم عمل هذا الاختيار الفاروينى لصنع ال د ن أ ، والتى تربط الجزيئات الكيميائية خطيفة الوزن بشدة . والخطوة التالية ، هى ايجله تلك الجزيئات التى تربط حالة الانتقال التمثيلية لتفاعل ، يكون قادراً على صنع حفاز د ن أ جديد .

ان من مميزات النظم الفاروينية ، هى أنها التى تختار الحفز الجديد من عدد كبير من الاحتمالات . ويوجد أكثر من ١٠٠ حمض أمينى محتمل بروتينى عن الالكترونات الموجودة بالكون . ولذا فإن حصرها جميعاً يعتبر

أمراً مستحيلاً . بالرغم من أن هذا الأسلوب قد اقضى الى الحفاظ المرغوب في
 خلال خطوة واحدة في كل مرة . وإذا لم يكن الحفاظ الذي نريده غير
 موجود في الطبيعة ، فإن هذه الطريقة قد تمتز سبيلا للحصول عليه .
 وقد أسست شركة (affymax) خصيصاً لكي تضطلع بهذه التقنيات .
 وهناك بالطبع مجموعات أخرى تستخدم طرقاً مشابهة ، وكل منها لا يزال
 تحت التحارب .

انظر أيضاً مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الأجسام المضادة
 الحفزة ص : ٩٢ .
 انظر الرسم : ١٤ .



ويعتبر هذا مصطلحا تجاريا وهو يطلق على الاحبار المتاعى الاستشعاعى المتأخر ، والذي تقوم بتسويقه شركة PHARMACIA انه تطبيقات نوع من الاكتشاف الإشعاعى المسمى بالاستشعاع المتص المرفوت . والمشكلة الناشئة من الاستشعاع كطريقة للاكتشاف ، هي انه من المستحيل التمييز بين استشعاعية الجزيء « العلامى » (ذلك الشيء المرغوب الكشف عنه) ، واستشعاعية أى شيء آخر فى العينة ، بما فى ذلك حامل العينة (ذلك الشيء الذى لا يرغب فى اكتشافه) . ان حل هذه المشكلة هو استخدام مادة استشعاعية لها (فترة نصف عمر) للفلورية طويلة . أى تلك المادة التى تستمر استشعاعيتها لفترة طويلة ، بعد أن يكون مصدر الضوء المتأخر قد انطفأ . ويمطر الشخص الى الاستشعاعية بعد انطفاء الضوء المتأخر .

١ انظر الرسم ١٥ .

الاذن بإجراء التجارب المنروسة DELIBERATE RELEASE

ويعنى هذا المصطلح ، تقديم شيء ما الى العالم الخارجى (البيئة) وفي المادة يقصد به تقديم الكائن العضوى المستغل وراثيا الى حقل التجارب ، مثل هذه المخلفات غالبا ما يطلق عليها GMOs أى الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا ، أو أحيانا الكائنات العضوية الدقيقة المستغلة وراثيا GMMO ، وقد اقترح العديد من هذه التجارب ، والبعض منها تم تنفيذه - ومن المحتمل أن تكون أول هذه التجارب التى أجريت على السلالة البكتيرية المقاومة للصفيع فى كاليفورنيا عام ١٩٨٦ * وبنهاية عام ١٩٨٩ كان هناك ١٤٠ اذنا مدروسا للتجارب فى الولايات المتحدة ، وحوالى نصف هذا العدد فى أوروبا .

وكان هناك العديد من قوى الضغط السياسى والاجتماعى ، والعلماء التى أبدت وعارضت هذه التجارب، على أساس أن هذه الكائنات العضوية، قد يحمّل أنها خطيرة أو انها مروفة بخطورتها . ويعلم العاملون فى حقل التقنية الحيوية أن هذه المخلفات مبالغ فيها تماما ، ويدعون انه فى كل مرة يتخذون الاحتياطات لدواء هذه المخاوف ، بالرغم من ذلك يتخذ المادون لهذه التجارب ، هذا الاحتياط ذريعة لاثبات أن الكائنات العضوية محل التجارب ، هى مصدر خطر حقيقى .

أن تجارب الصوبة الزجاجية هى الامتداد الطبيعى لتجارب المسبل ، ثم بعد ذلك من أجل الكائنات العضوية المستخدمة فى التطبيقات الزراعية، تعتبر تجارب مدروسة قابلة للتطبيق * وتوجد بالمامل سلسلة من الحواجز التى تمنع أى كائن عضوى من الكائنات المهندسة وراثيا من الهروب : مثل حجرات الضغط التى تدلل على عدم وجود الجرثيم ، اجراءات التقييم ، وهندسة الكائنات العضوية وراثيا بالطرق التى تمنع بقاءها حية فى المالم الخارجى . ومن الضرورى ألا يسمح باستخدام أى من هذه الكائنات ، أو الاذن باستخدام فى المالم الخارجى . وتلك الكائنات التى تؤثر على الحقول ، الحيوانات ، الثرية ، الخ - تحفظ بعيدا عن المزارع المجاورة . بينما يتم التخلص من المواد الخطرة بعد التجارب

(فيما عدا المخازير الاستراتيجية التي وجدت طريقها الى الأسواق بطريق الخطأ ، وتم بيعها كنفط آدمي في عام ١٩٨٨) •

انظر أيضا تنظيم التصريح بتداول الكائن الموضي ص : ٣٤٢ •

DESULPHURIZATION

عملية نزع الكبريت

أحد المجالات النوعية للتقنية الحيوية البيئية ، والتي كانت تجذب الاهتمام ، هي عملية نزع الكبريت من البترول والفحم • وتنتهي البقايا الكبريتية في الوقود الى ثاني أكسيد الكبريت ، عندما يحترق الوقود • مسببا بذلك الأمطار الحمضية •

وبالرغم من أن الوقود الذي يحتوي على الكبريت يعتبر غالبا أرخص من الوقود النقي • وبالتقدير التقريبي ، فإن الفحم الذي يحتوي على نسبة عالية من الكبريت • سوف يحتوي على ١٪ من الكبريت ، والتي يكون معظمها من خامات البيرايث ، ويكلف من ٥٠ - ١٠٠ دولار في الطر أقل من الفحم الذي يحتوي على نسبة كبريت ١٪ أو أقل • وعلى ذلك فإنه يوجد دافع اقتصادي للتخلص من الكبريت الموجود بالفحم والبترول •

ويمكن استخدام نفس أنواع البكتيريا المستخدمة في التمددين الحيوي ، في عملية نزع الكبريت من الفحم • تقوم هذه البكتيريا بإكسدة الكبريتيدات (التي تكون غسيرة قابلة للاذابة) ، الى كبريتات (والتي تكون قابلة للاذابة) • ويمكن التخلص بعد ذلك من الكبريتات ، مع البكتيريا ، ولا تصلح هذه العملية مع الكتل الفحمية ، حيث ان البكتيريا لا تستطيع الولوج الى كتل الفحم بنفس السرعة التي يمكن اعتبارها اقتصادية • لكنها تصبح فعالة ، عند التعامل مع الفحم المجروش ، مثل ذلك الفحم المستخدم في محطات توليد الطاقة الكهربائية •

ويحتوي زيت البترول الخام أيضا على كميات لا بأس بها من الكبريت - ١٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الاقصى الى ٣٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الأوسط •

وفي العادة تتم ازالة الكبريت من البرول . عن طريق تقنية نزع الكبريت المائية والفيزيا كيميائية ، لكن العمل بطريقة الازالة بالبكتيريا قد اثبت فعالية واضحة .

DISULPHIDE BOND

روابط ثنائي اكسيد الكبريت

وصفا هو الرابطة الكيميائية في البروتينات ، والذي أكثر علماء التقية الحديث فيه ، بسبب دوره في تثبيت بنيتها ثلاثية الأبعاد ، وبالتالي الوظيفة الطبيعية للبروتينات - انها تتكون عندما يتفاعل اثنان من الأحماض الأمينية السيستينية داخل البروتين ، لكي يشكل سيستينا واحدا متخلفا ، انهما يرتبطان من خلال درائهما الكبريتية ، والتي تكون لذلك قنطرة من كبريتات بينهما سلسلة متباعدة من البيبتيدات ، والتي تنطوي على بعضها البعض في الفراغ . وسجود أن يرتبطا بهذه الطريقة ، فان السلسلة تقفل داخل هذه العلية ، حيث ان فتحها مرة أخرى ، يعنى كسر الرابط التساهمي .

وقد استخدم علماء التقية الحيوية ، طرفا من الهندسة الوراثية ، لجعل البروتينات أكثر استقرارا ، عن طريق ادخال زوج من المتخلفات السيستينية داخل السلسلة ، في أماكن تكون قريبة من بعضها البعض ، عندما تنطوي السلسلة - ثم يرتبطان بعد ذلك ليكونا قنطرة الكبريتيد الثنائي ، وبذا يرتبطان (وتستمر الفكرة) بالبروتينات بطريقة قوية في شكلها الأصلي .

DNA AMPLIFICATION

تكبير ال د ن ا

وهذه هي طريقة استخدام الانزيمات في أخذ قطعة من ال د ن ا ، وتضمينها في أنبوبة اختبار ، الى آلاف الملايين من النسخ . وتستخدم هذه الطريقة كثيرا في الكشف عن جينات معينة هناك ، دون الحاجة الى استخدام النظائر المشعة في اكتشافها . ومن أفضل الطرق وأكثرها

استخداما حتى الآن هو نظام سلسلة تفاعل البوليمراز (PCR) الذي استخدمته سينتوس^{*} وقد أعلن عن طرق أخرى ، وجار تطويرها والتي تشتمل على الآتي (إن الكاتب لم يحاول أن يصفها جميعا بالتفصيل هنا) :

★ سلسلة تفاعل رابط الأوعية الدموية : تستخدم الأنزيم الليجاز لدن أ ، وهو الأنزيم الذي يربط جزيئين من جزيئات الدن أ مع بعضها ، لربط اثنين من قليات التسوى ، اذا كان لدن أ المستهدف موحودا^{*}

★ تكبير التسلسل المعتمد على الأحماض النووية : وهذا الأسلوب يخلق جزيئا جديدا من الدن أ يرتبط بمنشط من أجل بوليمراز ال ر ن أ^{*} وتحدث دورة التكبير عندما ينسخ بوليمراز ال ر ن أ هذا الدن أ على ر ن أ ، والذي يعود مرة أخرى الى د ن أ عن طريق الأنزيم النسخ العكسي^{*} ان مميزات هذه الطريقة ، هي أن ذلك يحدث في درجة حرارة واحدة ، وان هذا البوليمراز ال ر ن أ يخلق العديد من جزيئات ال ر ن أ من جزيء د ن أ واحد ، ولذا فان له امكانية في أن يكون أكثر فعالية^{*}

ويوجد أيضا نظام يكون مبنيا على ر ن أ ، وهو نظام Q-B^{*} لجين - تراك^{*} إن ال ر ن أ للفيروس المستقر Q-B - تتم مضاعفته بواسطة الأنزيم بوليمراز د ن أ ، الذي يحمله فيروس Q-B . وبإضافة جزيء واحد من ر ن أ Q-B في أنبوبة من ناسخ Q-B ، والمادة الكيميائية الصحيحة ، وتملا الأنبوبة ب ر ن أ Q-B^{*} . ويستخدم نظام تكبير النسخ الأنزيم في نسخ مجموعة ال ر ن أ ، والتي تنتسب الى ال ر ن أ الأصلي ، لكن لها تسلسل محس بإدخلها^{*} وبخلاف الأنظمة الأخرى المشروحة سابقا^{*} (والتي تعتبر نظم تكبير استهدافية) فان هذا يعتبر نظام تكبير محس^{*}

ويجرى في الوقت الحالي تطوير كل هذه الأنظمة لكي تستخدم في التشخيصات الطبية ، بالإضافة الى الأبحاث^{*} وتماي جميعها بدرجات أقل أو أكثر من مشاكل حساسيتها الشديدة للتلوث^{*}

انظر PCR ص : ٢٩٨^{*}

بصمة الـ د ن أ

بصمة الخاضع النووي

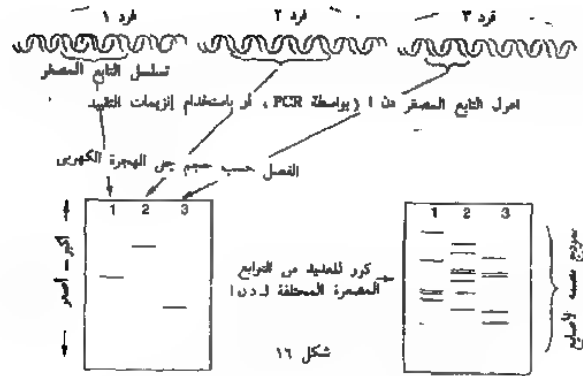
الديزوكسي ريبوز

الـ د ن أ أو البصمة الجينية ، أو النسخة الجانبية ، هي طريقة لعمل نسل واحد من الـ د ن أ لشخص ما ، والتي يمكن أن تستخدم فيما بعد لتمييز هذا الشخص من شخص آخر . وتعتمد جميع علم بصمة الـ د ن أ على مجسات الـ د ن أ ، وهي القطع الصغيرة من الـ د ن أ والتي تنبع من الجينات من شخص ما ، للتعرف على قطع معينة من الـ د ن أ من خلال المجموعة الكلية للـ د ن أ . وقد اكتشفت مجسات الـ د ن أ الأصابع عن طريق البروفيسور Alec jeffrey الذي استخدم التتابع المصغرة (minisatellite) للـ د ن أ . وهي الـ د ن أ التي تنبع إلى أنواع قصيرة من القواعد تسمى بالميتي ساتالايت ، والتي تختلف بدرجة كبيرة بين الأشخاص . بحيث أنه يوجد من ٥٠ - ١٠٠ نوع من الساتالايت لدى كل شخص ، فإن احتمال وجود نفس النمط من الساتالايت لدى شخصين متشابهين يعتبر أمراً مستبعداً إلا إذا كانا ذوي قرابة .

تستخدم نظم بصمة الـ د ن أ مجسات مختلفة - ومن الممكن خلق مجسات وظيفية قديمة . ولما كانت بصمات مجسات الـ د ن أ ، تخلق نمطاً شبيهاً بسلم غير منتظم لكي يقارن بين الأفراد ، فإن المجسات الوظيفية الفريدة ، تكتشف تسلسلاً واحداً فقط من الـ د ن أ - درجة واحدة على السلم . وهذا يجعل من المقارنة بين شخصين أمراً سهلاً .

وقد استخدم الـ PCR في بصمة الـ د ن أ بطريقتين : أولاً : أن الـ PCR يمكن استخدامه في تكبير كميات ضئيلة من الـ د ن أ إلى كميات كبيرة يمكن الكشف عنها ، باستخدام تقنيات الـ PCR التقليدية - ثانياً : يمكن استخدام الـ PCR في اكتشاف القطع العشوائية من الـ د ن أ التي تتصادف أن تكون متفردة إلى حد كبير بين الأفراد . وتسمى هذه الطريقة بـ RAPD وهي التكبير العشوائي للـ د ن أ المتعدد الأشكال .

انظر الرسم ١٦ .



وقد استُخدمت بصمة الـ د ن أ في مجالات كثيرة كاثبات على الأبوّة، وفي حالات الاعتصاب والقتل، لتحديد الأشخاص الجناة، وحتى عام ١٩٨٩ كانت شهادتها لا يمكن الطعن فيها، لكنه منذ ذلك الحين، ظهرت حالات عديدة تدحض على بينات بصمة الـ د ن أ التي جُمعت أو حُللت، بداية من قضية (VS CASTRO) الرسمية في نيويورك، حيث دحضت شهادة بصمة الـ د ن أ، التي افترض فيها الدقة الشديدة بناء على أسس واقعية في الدفاع. وقد أدى ذلك إلى الفهم الجيد لنقاط الضعف والقوة في بصمة الـ د ن أ، وإلى احكام الرقابة على الجودة في معامل الـ د ن أ.

DNA PROBES

مجسّات الـ د ن أ

بالإضافة إلى أن مجسّات الـ د ن أ تستخدم كمادة وراثية لبرمجة الخلايا، لأداء وظائف معينة، فإنه الـ د ن أ يستخدم ككاشف في حله ذاته - والـ د ن أ المستخدم بهذه الطريقة، يعتبر دائماً كمجسّ د ن أ، ويسمى أيضاً مجسّ التهجين. ويستخدم خيط واحد من جدلية الـ د ن أ المزدوجة لترتبط مع الخيط المكتمل من الـ د ن أ. وإذا كانت تسلسلات القواعد متطابقة (الأدينين يرتبط مع الثايمين، الجوانين مع سيتوساين)،

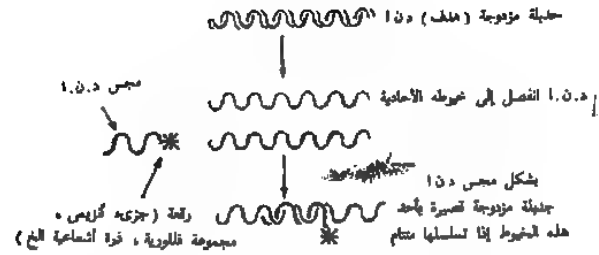
حينئذ تكون الجديلتان جديدة من وجبة • وإن لم تكونا متتامتين ، حينئذ لا تتكون الجديدة • وبناء على ذلك ، فإن مجلس ال د ن أ ، قد يستخدم كاشفا ليكتشف ، عنفا يكون تسلسل معين من ال د ن أ موجودا بين خليط من التسلسلات • ويطلق على عملية مجلس ال د ن أ الذي يرتبط بتسلسل مستهدف بعملية التهجين ، ويمكن استخدامها في اكتشاف ال د ن أ ، أو ال ر ن أ •

وقد استخدمت مجسات ال د ن أ في أبحاث الوراثة لمدة تزيد عن ٣٠ عاما ، لكنها أصبحت شائعة فقط عندما ، أتاح استنساخ ال د ن أ مجسات ال د ن أ القوية ، لأن تشق من جين واحد فقط • ولا يزال مجسات ال د ن أ ، هي الطريقة الأساسية لاكتشاف تسلسل د ن أ من بين خليط ، يكون دائما متخالفا مع تقنية ال blot لتحليل خلطات مركبة من جزيئات ال د ن أ •

وتستخدم مجسات ال د ن أ صعبة خاصة في الحيات الطبية ، كأسلوب لاكتشاف ما إذا كان شخص معين يحمل جينا معينا أو لا (بالرغم من أنه في هذا التطبيق ، قد حل محله تدريجيا التقنيات التي أساسها ال blot) • إن هذه المجسات لها إمكانات استخدام ، لاكتشاف البكتريا الممرضة ، بالرغم من أنه لم يتحقق كما كان متوقفا لها في أوائل الثمانينات • وتمتيز المجسات أيضا هي قواعد بصمة ال د ن أ (انظر الموضوع رقم : ١٤٢) •

ومن الاستخدامات الشائعة لمجسات ال د ن أ هي اكتشاف جين مماثل ، لآخر مملوك فعلا • وبناء على ذلك ، إذا كان عدى مستنبت لجين ، يقوم بأداء وظيفة مفيدة لأحد الكائنات العضوية ، فإنه يمكن أن نستفيد من هذا الجين المستنبت لأحد الجين المتشابه (المثل) في سلسلة من الكائنات العضوية القريبة • (ويصر الصفاثيون فعلا على أن ، المثل ، له تعريف مختلف ، لكن القليل من علماء التقنية الحيوية هم الذين يعتبرون صفاثيين) • ويعتبر ذلك مناقضا للمجلس التناقري ، الذي يستخدم فيه مجلس ال د ن أ في إيجاد جين يكون مشابها فقط ، ليس متطابقا بالفعل ، إلى ذلك الجين الذي صنع منه المجلس • وقد يعتبر هذا مفيدا في عملية النسخ ، لنقل مثلا ، الانزيمات المقاومة للحرارة من المحبات للحرارة ، إذا قمت بالفعل باستنساخ جين من كائن عضوي مثل أ. كولاى والذي يمكن زراعته واستغلاله ، ولكنه لا يعتبر مفيدا بدرجة كبيرة للتقنية الحيوية •

انظر الرسم ١٧ •



شكل رقم ١٧

وقد تم صنع مجسات ال د ن أ بطرق تقليدية ، عن طريق استنساخ الجين ، واستخدام ال د ن أ الخاصة به كمجس . وفي المستويات الأخيرة المأخوذة تم صنع قليلات التنوي في مخاليق د ن أ ، وقد لاقت سمعة طيبة كمجسات . إنها تتفاعل بطريقة سريعة ، وبهذا تقلل وقت الاختبار ، ويمكن عمل أنواع منها أكثر تخصصا ، حتى يتم التمييز بين الجينات التي تختلف بقاعدة واحدة فقط ، ويمكن عملها بكميات كبيرة نسبيا ، وبتكلفة منخفضة . وفي الواقع فإن الأساسيات الضرورية لمثل هذه التقنيات (PCR) مثل يمكن اعتبارها كشكل من أشكال المجس .

انظر أيضا التهجيني ص : ٢١٩ .

النوكليوتيدات ص : ٢٨٥ .

DNA SEQUENCING

تسلسل ال د ن أ

بتحديد تسلسل القواعد في ال د ن أ (تسلسل ال د ن أ) ، يعتبر أحد الدعائم الرئيسية في تقنية استنساخ الجين . وتوجد هناك طريقتان عامتان لهذا التحديد :

- ١ - تقنية ماكسام وجابرت (الانحلال الكيميائي) . وهذا الأسلوب يقوم على استخدام المواد الكيميائية في كسر ال د ن أ إلى قطع .
- ٢ - تقنية سانجر (طريق نزع الأكسجين الثنائي) . طريقة إنهاء السلسلة) . وهذا الأسلوب يستخدم الانزيمات في صنع سلسلة جديدة من ال د ن أ على الهدف الذي تريد سلسلته ، باستخدام كواشف التنازع الثنائي للأكسجين لمنع التسلسل العشوائي أثناء النمو .

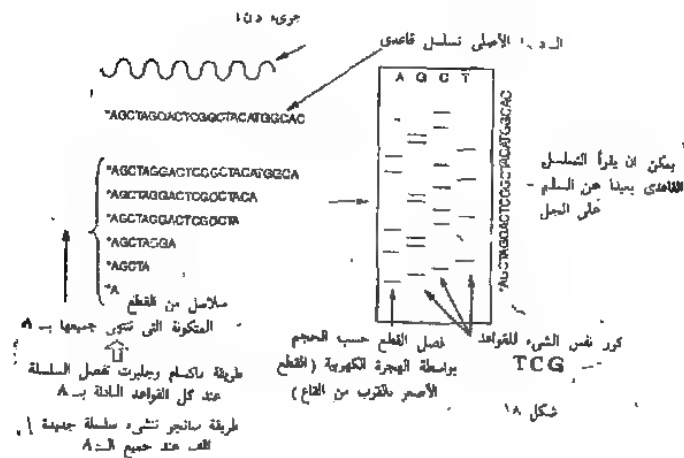
وفي كلتا الحالتين فإن نتائج سلسلة التفاعلات يجرى تحليلها باستخدام الهجرة الكهربائية للبوليكرايلاميد ، لتعطي معلومات يمكن قراءتها مباشرة لكي تعطى تسلسل الـ DNA الأصلي .

وللاملوب المصاحب هو استئصال m13. إن m13 هو الفيروس الضئير الذي يصيب أ كولاى ، والذي يمتيز منامبا على وجه الخصوص لصنع قطاعات قصيرة من د ن أ بان تسلسل . ومن إحدى الطرق المفضلة لتسلسل تسلسل قطع كبيرة من د ن أ هي تجزئة سلسلة د ن أ إلى قطع عشوائية، واستئصال كل قطعة بإذلالها فى فيروس m13 ثم تسلسل القرومات عشوائى أن كل قطعى كل تسلسل د ن أ الأصلى . وهو ما يطلق عليه باستئصال « Shotgun » أو التسلسل .

ان مشروع المادة الوردائية البحرية ، ذلك المشروع الذى يقوم بإجراء تسلسل لثلاثة بلايين قاعدة من المدن الى لانسينك ، قد أدى الى فوائد جمة في بناء الروبوتات لتسلسل المدن ١٠ وحتى الآن ، فان الماكينات الآلية ، تتأجل فقط الأجزاء المنفصلة من عمليات التسلسل ، وتستمر العديد من المصالح المتكيفة فى إجراء التسلسل يدويا . وتدعى بأن النتائج يعتمد عليها كثيرا .

(انظر أيضا مشروع المادة الوراثية ص : ١٩٨ .

النظر الرسم : ١٨ .



العمليات الصناعية الأخيرة DOWNSTREAM PROCESSING

وهذا هو مصطلح شامل لكل الأشياء التي تحدث في عملية التقنية الحيوية بعد العملية البيولوجية ، سواء أكانت تخمير كائن عضوي دقيق أم نمو نبات - أنها عملية وثيقة الصلة بعمليات التخمير ، التي تنتج كميات كبيرة من خليط الركائز المخفف ، المنتجات ، والكائنات العضوية الدقيقة . إن هذه المنتجات ، يجب فصلها ، تركيزها ، ثم تنقيتها وتحويلها إلى منتج مفيد .

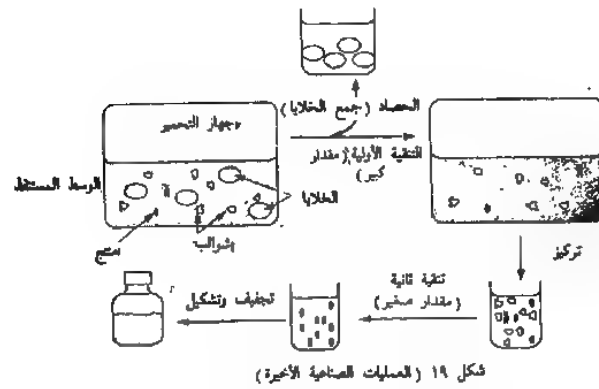
وتوجد ثلاث خطوات رئيسية في عمليات التصنيع النهائية :

- الفصل
- التركيز
- التنقية

(انظر موضوع الفصل ، التركيز ، التنقية) • وتقوم الخطوة الأولى بفصل المنتج الخام من الكتلة الميكروبية ، والكتل الصلبة الأخرى • والخطوة الثانية ، تقوم بإزالة معظم الماء الموجود في المنتج (ولذا فإنها غالباً ما تسمى بـ *dewatering*) ، بينما تقوم العملية الأخيرة بتركيز المنتج وتنقيته • وقد يكون الترتيب مختلفاً إلى حد ما لكنه بصفة عامة يقع في هذه الخطوات التسلات •

وفصل الكتلة الميكروبية ، يعتبر أمراً مهماً سواء أكان المنتج داخل الكائن العضوي الدقيق أو خارجه - إن الاختلاف هو أنك في الحالة الأولى تحتفظ بالكتلة ، بينما في الحالة الثانية ، فإنك تتخلص من الكتلة • وقد يتم هذا عن طريق عمليات الطرد المركزي (وهي عملية ميلفة ، لكنها ذات فعالية مضمونة) ، وطريق الترشيح وخاصة طريقة (*cross-flow filtration*) أو عن طريق التليبد (وهي العملية التي يتم فيها إضافة شيء ما إلى الميكروبات بحيث أنها تتجمع مع بعضها وتستقر في القاع) • وفي حالة ما يكون المنتج داخل الكائن العضوي ، فإن عملية الفصل تقوم أيضاً بتركيز المنتج • بالرغم من أنك تضطر إلى كسر الكائنات العضوية من أجل الحصول عليها •

وبعض من العمليات المشابهة ، يمكن استخدامها أيضا في عملية التركيز * ان تجفيف حجم كبير تماما من السائل * يعتبر أمرا مكلفا ، لذا يمكن استخدام طرق الترشيح الفائقة أو الاسموزية العكسية (وكلاهما طرق غشائية ، وتقوم على الاحتفاظ بالمنتج في أحد أوجه الغشاء ، في حين أن معظم الماء ينساب من خلالها إلى الأخرى) وتعتبر طرقا شائعة .
انظر الرسم : ١٩ *



تركيز المنتج : ان نتيجة الخطوات السابقة ، تكون عادة محلولاً مختلفاً نوعاً ما من المنتج ، الذي يجب تركيزه . وقد يتم هذا عن طريق الاسموزية العكسية ، طرق الامتزاز ، والاستخلاص بواسطة مائع آخر .

التنقية : تنتج معظم منتجات التقنية الحيوية كخلطات بواسطة الخلايا ، لكنها تتطلب أن تكون في شكل نقي . وتشتمل طرق التنقية على طرق الارتباط الكروموتوجرافي ، وطرق الترسيب النوعية المعتمدة . وإذا تم انتاج المنتج عن طريق الهندسة الوراثية ، فإنه قد يهضم ليكون لديه الخطاف الجزئي ، والذي يجعله سهلاً في العزل .

انظر أيضا تمزيق الخلية ص : ٩٧ *

توصيل الدواء

DRUG DELIVERY

وهذه هي الطريقة التي يصل بها الدواء الى منطقة تأثيره . بالنسبة الى العقاقير التقليدية ، فان ذلك يعتبر اسما مختلفا من حيث الصيغة ، أي يأى صورة سيعطى بها الدواء للمريض (حبوب، كابسول، مصل، إلخ) . ويمكن صنع الدواء أيضا كدواء قابل ، مركبا ليس في حد ذاته عقاقيرا ولكن الجسم يستطيع تحويله بواسطة التغيرات الاحيائية الى دواء . لذا حثت التغير الاحيائي في نسيج او خلية ، فان الدواء سيبدأ مفعوله من هناك . وبالرغم من أن هذا يعتبر مجالا خصبا لعلم العقاقير ، فان تأثيره على مجال التقنية الحيوية يعتبر محدودا – بالرغم من أن هناك وجهين من أوجه التقنية الحيوية التي تهتم بتقنية توصيل الدواء .

أولا ، سمحت التقنية الحيوية بتطوير سلسلة جديدة من نظم توصيل الدواء ، مثل أجسام شحمية *liposomes* ، وتقنيات الكبسولة الأخرى ، وآليات توجيه الدواء التي أساسها الجسم المضاد (مثل السميات المناعية) التي توجه العقار الى الخلية أو النسيج المعين .

ثانيا ، خلقت التقنية الحيوية أيضا الحاجة الى نظم جديدة لتوصيل الدواء ، لتوصيل العقاقير المشتقة من التقنية الحيوية الى أماكن تأثيرها . ويعتبر ذلك أمرا خطيرا على وجه الخصوص في حالة العقاقير الحيوية ، وهي تلك العقاقير البروتينية التي لا يمكن تناولها عن طريق الفم ، حيث أن أحماض المعدة ، والإنزيمات الأمعاء ستعمل على تدميرها . وحتى لو استطاعت أن تقاوم الأجهزة الهضمية ، فانها لن تصل الى مجرى الدم ، لأن جزيئات البروتين من الكبر ، حتى تندمج في جدران الأمعاء . والحل الواقعي هو توصيل الدواء بأسلوب ليس عن طريق الأمعاء (أي عن طريق الحقن) : أن هذه الطريقة فعالة تماما ، وهي الطريقة التي استخدمت لإعطاء المرضى الانسيولين (دواء بروتيني) لعشرات السنين . وهذه الطريقة لزاعة الى غزو الأنسجة والاعتداء عليها ، ومكلفة ، وتنضوي على خطر مستمر للمدوى أو اتلاف الخلايا . وبناء على ذلك أقامت شركات عديدة تعمل في مجال التقنية الحيوية ، لايجاد أفضل الطرق ، لادخال البروتينات الى مجرى الدم . وتوجد هناك عدة طرق :

التوصيل عبر البشرة : وهذا الأسلوب يستخدم طرق ادخال البروتينات عبر البشرة دون إحداث ثقب واضح بها ، أو تشتمل الطرق المستخدمة على المعالجة بالأشعة فوق البنفسجية (*iontophoresis*) وهو استخدام المجالات الكهربائية في دفع الدواء عبر البشرة مع ضغط عال

من سائل • ولما كانت البشرة ، قد حبلت على مقاومة مثل هذا النوع من الهجوم ، فإن هذه الطرق لم تعد فعالة بالنسبة الى البروتينات •

التوصيل الفموي : أخذ الدواء بواسطة الفم ، مع بعض المواد التي تساعد على مقاومة الأمعاء • وقد تشتمل هذه المواد على كايحات البروتاز (لايحاف الانزيمات الهاضمة) ، أو مواد حاملة تقوم بحماية البروتينات ، لكنها تتحلل في الوقت المناسب ، لجعل هذه البروتينات متاحة للاستصاص • وتشتمل الحيل الأخرى على ربط البروتينات بشيء ما مثل فيتامين ب ١٢ ، والذي يبدأ نشاطه من الأمعاء ، بحيث يبدأ البروتين في الامتصاص معه •

التوصيل الأنفي / الرئوي : الخلايا المبطنة للرئتين وجزء من الأمعاء (خلاياهم الظهارية) تعتبر حواجز ضعيفة جدا بالمقارنة بالبشرة والأمعاء ، ولذا فإنها تعتبر نقاط ضعف مهمة لتوصيل الدواء • ويعتبر الأنف جدياً على وجه الخصوص ، لأنه له سطحاً داخلياً كبيراً ، مع الكثير من الأوعية الدموية ، ومن السهل الوصول اليه •

إعادة تركيب البروتين : إن هذا الأسلوب يحاول إعادة تركيب البروتين بطريقة كيميائية ، لحمايته من الصعوبات التي تواجه إدخاله الى الجسم • وقد يتم ذلك من طريق كبسولته (كما سبق) ، أو عن طريق إدخاله في مواد حاملة مختلفة مثل الدكستران ، الألبومين ، الصمغ الصفراوي ، أو البوليمرات التخليقية مثل (Polyethylene glycol) أو تمديله كيميائياً بهذه المواد أو بمواد أخرى •

حاجز الدم - المخ : العديد من المواد الكيميائية في الدم لا تؤثر على المخ والخلايا العصبية للشعاع الشوكي • وتحصل الخلايا العصبية على غذائها من الخلايا المحيطة ، ومن سائل النخاع الشوكي (CSF) ، الذي لا يعتبر جزءاً من الجهاز الدوري لجية الجسم • وتشكل الخلايا حاجزاً لاخترق الأموية الموجودة بالدم الى الخلايا العصبية بالمخ • وقد تعتبر هذه مشكلة ، حيث إن أخذ الدواء بطريق الفم أو حتى عن طريق حقنه ، يعتبر أسهل وأكثر أمناً من حقنه في سائل النخاع الشوكي • إن جزءاً مهماً من المجهود الذي يبذل في توصيل الدواء ينصب على إعادة تشكيل الدواء بحيث يستطيع اختراق حاجز الدم - المخ •

• إلى هذا الحد ، كانت نظم توصيل الدواء البروتيني أكثر اهتماماً ، لكنها لم تكن شديدة الفاعلية • وليس من الواضح تماماً فيما إذا كانت مستستمر ، أو يعاد تصميم العقاقير الحيوية ، لكي تكون أكثر فاعلية

كيميائيا ، وأكثر ملاءمة لدخولها الى الجسم ، قبل أن توجه نظم توصيل الدواء الى نشاط آخر .

انظر أيضا السمييات المناعية ص : ٢٤١ .

مسار تطوير الدواء DRUG DEVELOPMENT PATHWAY

إن قدرنا فعلا من التقنية الحيوية ، يعتبر ممثلا لتطوير الأدوية الجديدة ، والتي يغلب عليها طابع المقايير الحيوية . وكنتيجة لذلك فإن مصطلحات تطوير المقايير وترخيصها تنجيه الى أبحاث التقنية الحيوية . وهذا الموضوع ، يبرز النقاط الأساسية التي يعبرها مسار الدواء الجديد المنتخب .

الأبحاث ما قبل الاكلينيكية : وهي الأبحاث التي تتم قبل تجربة الدواء على الناس ، لكنها تتم عن طريق دراسات الأدوية التي تملي للحيوانات . تستخدم هذه الدراسات الطرق الكيميائية حيوية ، فصل التفتيل ، اختبارات استنساخ الخلية والتي تعتبر مجرد « أبحاث » . حيث أن معظم الأدوية المنتجة التي ينتجونها ، لن تصنع الدواء ، بالقدر الذي يتم في التجارب الاكلينيكية .

تجارب المرحلة الأولى : وهذه هي التجارب الأولى التي يقدم فيها الدواء المنتخب للناس . أن التصريح الوحيد المطلوب في تجارب المرحلة الأولى ، يتم عن طريق المجلس الطبي الأخلاقي المحلي للمستشفى أو اللجنة (التي تكون مقتنعة تماما بأن هناك قدرا من الفائدة في إجراء التجربة) . ويكون الناس متطوعين عاديين أصحاء (وغالبا ما يكونون طلبة مدارس الطب) ، ويكون الغرض من التجربة ، تأكيد النشاط الدوائي ، للدواء . وإيجاد أقل جرعة سيكون لها بعض التأثير : وعلى ذلك تبدأ التجربة بجرعات صغيرة جدا ، ثم تستمر . وفي العادة يطبق هذا الدواء على عدد قليل من الناس في حدود من ١٠ - ٢٠ شخصا .

بعد المرحلة الأولى ، يبدأ المطور في تقديم التطبيق الاستقصائي على الدواء الجديد (ويسمونه في الولايات المتحدة IND) ، أو ما يعادله في الدول الأخرى (أي شهادة إعفاء التجربة الأولى CTX كما يطلق عليها في بريطانيا) ، وتعتبر المفضلة التنظيمية الضرورية للمرور الى المرحلة الثانية من التجارب ، وهذه الحد يجب على المطور أن يثبت أن تجربته ، قد لاقت قبولا في التطبيق مع قوانين المعامل الجيدة (GLP) في التجارب ما قبل الاكلينيكية وتجارب المرحلة الأولى . وبالنسبة الى الأجهزة الطبية مثل أجهزة الجراحة الترقيعية (التي يتطلب مسار تطويرها بصفة أساسية

نفس الأسلوب المتبع مع الدواء () ويستبدل ال IND بالتطبيق ٥١٠
(K) في الولايات المتحدة *

تجارب المرحلة الثانية : وهذه المرة الأولى التي يطبق فيها الدواء على المرضى . وهذه التجربة تجري عادة في مستشفى مركزي على عدد قليل من المرضى ، وتتم ملاحظة أية أدلة على أن الدواء له تأثير على المرضى الذي يعالجه هذا الدواء . ويقال أن الدواء جار تجربته من أجل استقطاب واحد ، أي مجموعة واحدة من الأعراض ، أو أحد أنواع الأمراض . إن الهدف من ذلك والتجارب اللاحقة هو لإظهار أن الدواء له تأثير على هذا الاستقطاب . (لاحظ أنه حتى هذه المرحلة فإن الاختبارات قد تكون لأي مرض) - ومن أخرى فإن عدد المرضى يكون قليلا .

تجارب المرحلة الثالثة : وهي المرحلة التي يتم فيها اتفاق قدم كبير من الأموال على تطوير العقار . إن الهدف من هذه المرحلة هو النظر فيما إذا كان للدواء أية قيمة لمرحلة في الأسواق ، لأنه أفضل من العلاجات الحالية ، وليست له تأثيرات جانبية شديدة ، وهكذا . وهذا يتطلب مئات بل الآلاف من المرضى (ويجب أن يتابع كل منهم بالتفصيل) ، ويكون عادة في ستة مستشفيات مركزية على الأقل . وتجري التجربة التعمية المزدوجة (double blind) بحيث إن لا الناس الذين أعطوا الدواء ، ولا الناس الذين يحصلون النتائج ، يعرفون من الذي تلقى العقار ومن الذي تلقى علاج ارضائي (placebo) ، أي الدواء الذي يعطى لأرضاء المرضى . (وهو يكون عبارة عن حبوب أو حقن ولا يحتوي على العقار الجديد ، إلى أن يتم الانتهاء من التجربة . وتكون أحيانا تجربة تحويلية ، أي أن نصف عدد الذين تعاطفوا الدواء يتعاطفون الدواء الوهمي والعكس صحيح) (ويساعد ذلك على تجنب المشاكل للناشئة ، عن اختلاف استجابة الناس للدواء) .

وعند نهاية المرحلة الثالثة ، يقدم الدواء على أنه دواء جديد جاهز للتطبيق (وتسمى هذه المرحلة في الولايات المتحدة بـ (NDA) أو رخصة تطبيق المنتج (PLA في أوروبا) - وبالنسبة إلى الأجهزة الطبية فإن الكافي لها هو موافقة ما قبل التسويق PMA . وإذا تمت الموافقة ، فإن الدواء يمكن أن يباع .

تجارب المرحلة الرابعة : بالرغم من أن بيع العقار لا يعني أن تطويره قد انتهى . فإن تجارب المرحلة الرابعة - مراقبة ما بعد التسويق - يتم فيها الاضطلاع بالبحث في التفاعلات النادرة غير الملائمة ، للبيعت في احتمالات تقليل الجرعة (لأن التقديرات الأولية المشتقة من تجارب المرحلة الثالثة تكون عالية نوعا ما) ، ولتوصيح مدى الاستقطاب الذي يستخدم فيه

الدواء • ومد الاستجابات الد يحدث ، بسبب (Off label use) وهو استخدام الدواء عن طريق الأطباء لأنواع من العلاج تختلف عن تلك المصرح بها للدواء • ولا يوجد شيء لمنع الناس من القيام بهذا ، على شرط أن يكونوا حريصون جدا على التأكيد لرضاهم أنهم قد أحرروا تجارب ضالة عليهم • والتجارب الناجحة تؤدي الى أفكار جديدة لاستخدام الدواء ، ومن ثم تجارب إكلينيكية جديدة ، للنظر فيما إذا كان الاستجاب الجديد للدواء هو المناسب لهذا النوع من الدواء •

انظر أيضا التطبيق المعمل السليم / إجراءات التصنيع السليمة
ص : ١٩٩ •

E

أجهزة الاحساس الكهروكيميائية

ELECTROCHEMICAL SENSORS

وهي أنواع من أجهزة الاحساس الحيوية التي تستخدم فيها عملية حيوية ، جهاز احساس كهربيًا لعمل جهاز احساس • ومن الأنواع العامة التي تمت دراستها من أجهزة الاحساس الكهروكيميائية ، الالكتروود الانزيمى •

(انظر الالكتروود الانزيمى ص : ١٦٥) •

الأنواع الأخرى تقرر النتيجة البيولوجية بأخرى كهربية من خلال سلسلة من الآليات • ومن بين الأنواع المعروفة ما يلى :

أجهزة الاحساس الأكسجينية ذات الأساس الالكتروودى : وهي أجهزة الاحساس التي يكون فيها الأكسجين الالكتروودى (الكترولود كلارك) ، هو المحللة الكهروكيميائية القياسية ، التي تقيس كمية الأكسجين في محلول والتي تغطي بمادة بيولوجية ، وتقوم بتوليد أو (الأكثر شيوعا) تمتص الأكسجين • عندما تكون المادة البيولوجية نشطة ، تنخفض كمية الأكسجين القريبة من الالكتروود ، وتتغير الإشارة الصادرة من الالكتروود • وقد تكون طبقة التغطية النموذجية هي انزيم الأكسيدهايدروجين (والذي يستهلك الجزيء الأكسجينى في أكسلة ركيزة معينة) أو خلية بالكامل (والتي تستهلك الأكسجين عندما تكون موجودة بين سلسلة من الركائز) • وهذا النوع الأخير من أجهزة الاحساس الحيوية – أجهزة الاحساس الميكروبية ذات الأساس الخلوى – يمكن استخدامها في الكشف عن السموم ، إذ أن السموم تلتف الخلايا وبالتالى تقلل المعدل الذي تستهلك به الأكسجين •

أجهزة احساس الاس الهيدروجيني ذات الأساس الالكترودى : وهي هذه الحالة أيضا ، فان الكترود الاس الهيدروجيني الكهروكيميائي القياسي ، يغطى بمادة بيولوجية • العديد من العمليات البيولوجية ، تقوم برفع أو خفض الاس الهيدروجيني (PH) ، وبذلك يمكن اكتشافها عن طريق الكترود الاس الهيدروجيني • وقد تتضمن الأمثلة على ذلك عملية التحلل المائي للاسترات الى حمض وكحول ، أو مرة أخرى التغير الاحيائي للركائز المتعادلة الاس الهيدروجيني بواسطة بكتير • وفي إحدى الدراسات التي كان يقصد منها قياس الاس الهيدروجيني داخل فم متطوع ، عن طريق ادخال الكترود لى اس هيدروجيني صغير جدا ، كان ما اكتشفه الالكترود هو وجود البسكر • وثمت البكتيريا فوق الالكترود ، وفي كل مرة يتناول فيها الشخص أطعمة بها مواد سكرية ، فان البكتيريا تقوم بتحويل بعض منها الى حمض اللاكتيك أو الاسيتيك ، وينخفض الاس الهيدروجيني المجاوز لها من ٧ الى ٥ •

ELECTROPORATION

الدمج الكهربى

وهى طريقة استغلال الخلايا ، بتعرضها الى مجال كهربى قوى • وقد أظهرت الدراسات الأولية (كما قد يتوقع المرء) أنه عندما يقوم أحد بتعريض الخلايا الى قوى كهربية قوية ، فان الخلايا لاتستطيع الدوام أمام التجربة ، الا انه اذا تغيرت الظروف بطريقة مناسبة ، فانه يمكن استخدام الدمج الكهربى مع ال د ن أ فى ادماج الخلايا •

تحويل الخلايا - ادخال ال د ن أ اليها - يمكن انجازهم بسهولة وذلك بتعريض الخلايا الى مجال كهربى مناسب ، عندما تكون فى محلول د ن أ - ويبدو ان المجال الكهربى يقوم بتعديل الغشاء الليبيدى الذى يحيط بالخلايا ، ويزيد بدرجة كبيرة معدل الامتصاص ، وهى الآلية التى عن طريقها ترفع الخلايا المواد الكيميائية من المحلول ، وتأخذ ال د ن أ الى الخلية ، ولا يتم استخدام هذه الطريقة على نطاق واسع مع الحيوانات أو الخلايا البكتيرية ، بينما طورت طرق أخرى ، تعتبر مناسبة تماما ، وبالرغم من ذلك فان طريقة الدمج الكهربى قد درست بتوسع عند الحديث عن ادخال ال د ن أ الى البروتوبلاستا النباتية ، وعلى مستوى أقل فى خلايا الفطرية • الا أن بعض المشتغلين فى هذا الحقل ادعوا ان عملية الدمج الكهربى أو الهجرة الكهربائية ، يمكن ادخالها أيضا الى خلايا النبات

السليمة (أى الخلايا التي لاتزال جدرانها موجودة) : ان الدليل على ذلك
بصلة عامة يعتبر ضمينا .

وكان الاستخدام الأول لعملية الدمج الكهربى فى ادماج الخلايا
البروتوبلاست للخلايا النباتية او الخلايا الحيوانية ككل ، يمكن جعلها
تندمج ، بوضعها متجاورة لبعضها ، وتعرضها الى مجال كهربى قوى .
ويبدو أنه لا توجد حدود معينة لأنواع الخلايا التى يمكن دمجها ببعضى
بواسطة هذه التقنية . وقد أظهرت نتائج الدراسات الأولية خلايا ميتة ،
ولما طورت التقنيات فى الوقت الحالى ، ساعدت عن طريق ادماج الخلايا
على انتاج نسل له القدرة على الحياة باستخدام أسلوب الدمج الكهربى .
وتشتمل الاستخدامات فى الوراثة النباتية على عمل النباتات المهجنة ،
والنباتات كثيرة الصيغيات (الكروموسومات) ، وتلك الأخيرة ، هى
النباتات التى تحتوى على عدد غير عادى من الكروموسومات (الذى يكون
عادة قهر عدد الأنواع العادية مرتين أو ثلاثة) .

تقنية الأجنة EMBRYO TECHNOLOGY

تقنية الأجنة ، يعتبر مصطلحا شاملا ، لى استغلال لأجنة الثدييات.
ويرتبط هذا الموضوع مع التقنية الحيوية من خلال مجالين : أولا ، أن
طرق التقنية الحيوية ، والمواد المتاحة فيها تجعل من تقنية الأجنة أمرا
يسيرا . ثانيا ، أن أساليب التقنية الحيوية ، مثل تقنية العبور الجينى ،
تعتمد على تقنية الأجنة فى اعدادها بأدوات الصنعاعة ، وتشتمل تقنية
الأجنة على :

● الاستنساخ : ويمكن اجراء هذا الاستنساخ بأسلوبين من
حيث المبدأ عن طريق انقسام الجنين (انظر أسفل) . أو عن طريق
الاستزراع النوى . وفى الطريقة الأخيرة ، يتم اخذ نواة خلية من
خلية ثلثة النوى ، ووضعها فى بويضة مخصبة ، ثم لزغ
نواتها . وتستمر البويضة فى النمو باستخدام المادة الوراثية الموجودة
بدخل الخلية النواة النوى . وبما انه يوجد بلايين الخلايا فى أى حيوان
قديى بالتح ، فإن ذلك يفتح الطريق الى عمل بليون مزرعة قوية من شخص
واحد . أو قد تستطيع الخلية الثلثة النمو انتاج هذا الكلد الهائل ،
لكنه يبدو انه يعتمد فى هذا الأسلوب على الضفادع فقط ، وحتى هذه فإن
أهم العلماء فى هذا الحقل ، لا يستطيعون زراعة الأجنة بهذه الطريقة
أحيانا .

● **انقسام الجنين** ، « empty » هي الفترة ما بين التصاق البويضة المخصبة بجدار الرحم ونهاية الشهر الثاني من الحمل : وفي هذه الطريقة يتم أخذ الجنين عندهما يكون متكونا من بضع خلايا قليلة ، وشطره الى حزم أصغر من الخلايا . ويمكن عمل حتى ثمانية أجنة بهذا الأسلوب - وإذا تمت بشطر الجنين التديي أكثر من هذا القدر ، فإن الميجورعات المتكونة من الخلايا لا يمكنها أن تنمو الى أجنة (fetuses) (وهي العترة من نهاية الشهر الثاني من الحمل وحتى الولادة) .

● **الاحصاف في أنابيب الاختبار** : وهذا هو الأسلوب المستخدم بطريقة واسعة على الحيوانات والانسان ، ويقصد به احصاف البويضة بواسطة الحيوان المنوي خارج رحم المرأة - وعادة يتم استزراع البويضة المخصبة لبضعة أيام قبل ايلاجها داخل الرحم ، للتأكد من أن الاحصاف قد تم . وقد كاذ موضوع الاحصاف في أنابيب الاختبار ، مشار جدول اعمالي عتيق منذ ابتكاره في فترة الثمانينات ، وتطبيقه على البشر . والتقنية المشابهة لهذا الموضوع هي الـ (GIFT) والذي يتم من خلاله حقن الحيوان المنوي مباشرة الى قناة فالوب ، وهو يعتبر بمثابة نصف الطريق بالنسبة الى عملية الاحصاف الخارجي الكاملة التي تتم في أنابيب الاختبار .

● **الاحصاف الاصطناعي** : ويتم فيه احصاف الأنثى بالحيوان المنوي من الذكر يدون جماع . وقد تم تطبيق هذا الأسلوب على البشر ، حيوانات المزرعة ، الأسماك ، والحشرات والعديد من الأصناف النهائية (بالرغم من انه لا يسمى بهذه التسمية في الحالة الأخيرة) .

● **تخزين المشيج والجنين** : وفي هذه الطريقة يتم تخزين البويضات، الحيوان المنوي ، أو الأجنة المخصبة خارج مصادرها الطبيعية (حيوان أو انسان) . ويعني ذلك بصفة ثابتة تجليدها في درجات حرارة مائل تروجيني . وقد أثار هذا التطبيق أيضا جدلا شديدا عتيقا .

والموضوعان الآخران اللذان للجدل بخصوص تقنية الأجنة هما :
التشخيصات الجينية المبينة على د ن أ ولما كانت مسابرا ل د ن أ تستطيع اكتشاف الجينات المسابة ، سواء أكانت قد قامت بفعل شيء ما أم لا حيث أمكن استخداها فيما إذا كانت بويضة مخصبة ، جنينا (EMBRYO) ، أو جنينا (FETUS) تحمل جينا غير مرغوب فيه . وإذا كانت المرأة لديها جينات معينة ، فإنه يمكن اجهاضها قبل أن يتمكن الجنين من التو . وهذه الطريقة غالبا ما يكتنفها الجدل حول القبول الأخلاقي لعملية الاجهاض ، إن كل التشخيصات الرحمية التي تتم غالبا في داخل رحم المرأة ، « أي التشخيصات التي تتم على جنين في مرحلة نمو داخل رحم المرأة » يتم اجراؤها ، لجعل القرار للام فيما إذا كانت راجية في

مواصللة الحمل من عدمه • ولا توجد علاجات للأمراض التي تكشف عنها تقنيات ال د ن آ ، ولا توجد مداواة لها ، للانتظار حتى يكتمل نمو الجنين ويولد طلقا • وعلى ذلك فإن السبب الوحيد في اجراء اختبارات ال د ن آ ، وهو إعطاء الخيار للمرأة لكي تقرر فيما اذا كانت ترغب في الاجهاض ، ويرى انصار عدم الاجهاض ان اجراء اختبار ال د ن آ في رحم المرأة يعتبر جزءا من تقنية الاجهاض •

حتى يتكون الجنين •• Fetus ٩ : النظام السائد في المملكة المتحدة الذي لاقى قبولا وتأثيرا عاما حسب تقرير (Warnock) ، حسب ان الجنين لا يتم اعتباره انسانا قبل ١٤ يوما – وقيل هذه الفترة يمكن تصنيفه على انه (مرحلة ما قبل الجنين) ، وبعد ١٤ يوما يصبح جنينا ، ويبدأ في اكتساب بعض الحقوق كإنسان • ويكون أحيانا بين هذه الفترة وحوالي الأسبوع الخامس عشر ، يمكن إعادة تسمية الجنين على أنه (FETUS) • وهو (الجنين من النهر الثالث حتى الوضع) • ولا يعتبر هذا الجنين قادرا على الحياة المستقلة قبل ٢٤ أسبوعا من الحمل (وحتى بعد هذه الفترة فإنه يكون في حاجة الى تدخل طبي عيقرى ، مع مخاطرة كبرى من أن يتعرض الجنين الى التشوه الخلقي) • ويمرور فترة ٣٥ أسبوعا من الحمل فإن الجنين يكون قادرا على الحياة المستقلة ، اذا تمت العناية بوضعه في وحدة العناية بالأطفال المبتسرين (وهي وحدة عناية خاصة بالطفل ، وتسمى SCBU ، وتطلق مكيبو) • ومن الواضح انه في مكان ما بين الإخصاب وال ٣٥ أسبوعا من الحمل ، فإن مرحلة ما قبل الجنين/ الجنين/ المرحلة المتقدمة من الجنين المتطور ، يصبح الجنين انسانا • وهناك جدل كبير ، حول الوقت الذي يكتسب فيه الجنين الصفة البشرية • وفيما اذا كانت في وقت محدد أم انها عملية مستمرة •

(انظر أيضا معاميل السماحية ص : ٤١٥) •

(مزارع) الخلية النباتية

EMBRYOGENESIS (IN PLANT CELL CULTURE)

ان لقوم أو تكون الأجنة ، يقصد به تشجيع الأسجة النباتية على تكوين نباتات جديدة في أنابيب الاختبار • وقد أظهرت التجارب الأولى التي أجريت في أواخر الخمسينيات ، ان القطع الصغيرة من نسيج

الجزر ، تستطيع ان تنمو الى نباتات جزر كاملة ، عن طريق استزراعها في ظروف معقمة ، باستخدام المواد الكيميائية الصحيحة * وتعتبر النباتات الجديدة عادة ، متشابهة جدا مع نباتات الأجنة ، التي خرجت لأول مرة من البذور ، ولذا فان ذلك يمثل عودة الخلايا الى « البرنامج الوراثي » عند بداية دورة حياة النبات * بالرغم من ان هذا لا يحدث فقط الا مع بنور الخلايا (الخلايا الجرثومية) ، فان نشوء الخلايا ، التي نحن مهتمون بها هي تكون الأجنة للخلية الجسدية ، أي تكون الأجنة من خارج جهاز التناسل المعتاد * وهناك عدد كبير تماما من النباتات التي تنتج الأجنة بين العينة والأخرى بدون ان تنتج البذور ، ولذا فان جعلها تتناسل في مستنبت الخلية ، يعتبر استغلالا للآلية الموجودة ، في معظم أو ربما كل النباتات *

ان انتاج الأجنة يتم في مرحلتين . مرحلة بدء العمل (Initiation) ومرحلة النضج (Maturation) * وتطلب المرحلة الأولى مستوى عاليا من مجموعة الهرمونات النباتية تسمى : الأكسين (وهي المادة المضوية التي تعدل أو تنظم نمو النباتات وبخاصة تكون الجذور الخ) : بينما تحتاج المرحلة الأخيرة الى مستوى منخفض * ويجب ان تكون المواد الكيميائية الأخرى عند مستويات مناسبة أيضا ، وعلى ذلك فان الإجراء المتبع يكون عادة بأخذ قطعة من نسيج النبات ، ووضعها في وسط عال من مادة الأكسين ، حيث تنمو الخلايا الى كتلة من الكالوس (خسلابا براشيمية غير متميزة) * وهذه الكتلة من الكالوس يتم نقلها بعد ذلك الى وسط النضج (Maturation) ، حيث تبدأ الكالوس في نمو الأعضاء الأولية ، وفي النهاية يتم ظهور الجذر والبراعم والأغصان الجديدة *

وفي دورات الاستنبات النباتي ، تستخدم عملية نشوء الأجنة في وصف تولد النباتات الجديدة من قطع من النباتات القديمة * واذا قمت باستزراع نبات من خلية واحدة ، فان هذا يعتبر تولدا للأعضاء أو تكوينها (Organogenesis) ، بالرغم من ان الأساليب لها تشابهات عديدة * ويعتبر تكون الأجنة من العمليات الضرورية لاستنساخ النبات ، وتعتبر التكاثر المعمل (Micro propagation) .

ENCAPSULATION

الكبسلة (التغليف)

الكبسلة ، هي اية طريقة لادخخال شيء ما ، يكون عادة الانزيم او البكتير ، في حزمة صغيرة او كبسولة ، بينما يكون هذا الانزيم او البكتير لازال حيا . وقد يكون الكبسول بأى حجم ، لكنه في العادة يكون في مقطع لايزيد عن بضعة مليمترات . * واذا كان هذا الكبسول من الصغر ، ويمكن رؤيته بالعين المجردة ، فانه يطلق عليه في هذه الحالة الكبسول الدقيق (microencapsulation) .

والكبسلة هي إحدى الطرق المستخدمة لتجسيد الخلية ، لاستخدامها في المفاعل الحيوى . والدوامل الكبسلة ، قد تكون أى شيء سبقوم يعمل درج حول شيء آخر ، وعادة تكون سكريات عديدة مثل الجينات او الأحار ، وحيث انها حاملة عن الحركة ، ويمنحها المادة المضادة والأكسجين تسلمح وتخرج من الكرة بسهولة ويصبح من السهل تحويلها من الجل (الحالة الصلبة) الى المحلول الغزوى أو الى الشكل المحلول ، وذلك بتغيير درجة الحرارة أو بتركيز الأيونات مثل الكالسيوم . وتستخدم أيضا البروتينات مثل الكولاجين (للجيلاتين) .

وقد تغلف الانزيمات أيضا ، بالرغم من انها تكون في المعتاد أكثر ثباتا على أسطح الجزيئات البوليمرية .

وتغلف العقاقير غالبا ، لمساعدتها على البقاء بحالة سليمة ، أو لتوصيلها الى داخل جسم المريض .

وهناك عدد متنوع من الأدوية المتاحة على البارد التي تبقى على حالتها ، والتي تأتي في جزيئات صغيرة داخل الكبسول ، هي بالفعل عقاقير مكبسلة : ويحتوى كل جزيء على غلاف من المادة التي تتحلل ببطء حول كور من المادة الدوائية المسحوقة . وبعد أن يتم تحلل هذا الغلاف في الأمعاء ، حينئذ يستطيع الدواء الوصول الى جسم المريض . ويتوفر قدر وافر من هذه الأغلفة ذات التخانات المختلفة ، يتمكن أخصائي العقاقير الطبية من اعداد الأدوية التي يتم إيصالها الى جسم المريض في فترة زمنية معينة . وقد جريت محاولات أخرى بالنسبة الى العقاقير الحيوية ، بالرغم من ذلك فلم تؤد دائما الى نتائج طبية ، وكبسلة العقاقير هي طريقه أيضا لحمايتها من ، لتقل مثلا الحمض الموجود داخل المعدة ، وعلى ذلك يمكن تناولها عن طريق الفم ، بدلا من تناولها عن طريق

البحث • وكان اكتشاف الكبسلة شينا أشبه بالكأس المقدسة ، أو الشئ النفيس الذي كان يسعى العلماء دائما في التوصل اليه لكن هذا الإكتشاف لم يؤت النتائج المرجوة منه حتى اليوم •

التقنية الحيوية البيئية

ENVIRONMENTAL BIOTECHNOLOGY

التقنية الحيوية البيئية ، هو مصطلح عام يشمل أى منتج تنمى حيوى ، أو عملية ، يكون من شأنها خدمة البيئة • ويقصد بهذا عادة التحكم ، التقليل أو نقل المخلفات ، التخلص من الملوثات الكيميائية ، أو الاقتصاد في استخدام الطاقة ، وعلى وجه الخصوص في الصناعة • وبسبب الاهتمام السياسى الكبير بالبيئة ، فإن عددا من أنشطة التقنية الحيوية ، قد تم إدراجها في موضوع « التقنية الحيوية البيئية » •

والتقنية الحيوية هي المجال المناسب لإظهار بعض الاهتمام للموضوعات البيئية وعلاقة الكائنات الحية بالبيئة (Ecology) • والمقارنة بالصناعات التقليدية الثقيلة ، فإن التقنية الحيوية ، تسعى إلى مصادر متجددة فعالة ، تتصف باستخدام عمليات منخفضة الطاقة ، ومواد ليست لديها القابلية لأن تكون خطرة ، وانتاج منتجات تتصف بأنها مثل المنتجات الطبيعية •

وإهم الموضوعات التي تم بحثها في مجال التقنية الحيوية البيئية هي :

★ ★ المعالجة الحيوية (Bioremediation) : تطهير التربة الملوثة باستخدام العمليات البيولوجية (انظر المعالجة الحيوية ص : ٧٨) •

★ ★ تحسين التربة (Soil amelioration) : تحسين نوعية التربة من خلال استغلال خاصية ازهارها المقيت (microflora) (انظر تحسين التربة ص ٣٦٢) •

★ ★ تطوير مواد احلال قابلة للتحلل المضموى للدائى ، وعلى وجه الخصوص ، تطوير أساليب تقنيحيوية لاستعمالها (انظر المواد القابلة للتحلل المضموى ص : ٥٣) •

★★ التخلص من المخلفات (waste disposal) : تطوير طرق بكتيرية للتخلص من المخلفات ، أو على الأقل التخلص من الجزء القابل للتحلل فيها ، بطريقة سريعة .

★★ استحداث مصادر طاقة بديلة : وبصفة خاصة الوقود الحيوي ، الغاز الحيوي ، وطرق الطاقة الشمسية (انظر الوقود الحيوي ص : ٥٩ ، الغاز الحيوي ص : ٦١ الطاقة الشمسية ص : ٣٦٢) .

الإنزيمات ENZYMES

ان جوهر التقنية الحيوية التقليدية ، والسمة الأساسية ، للتقنية الحيوية الجديدة لاستنبات الجين (المورثة) ، تأتي في استخدام الانزيمات . ومن أجل الاستخدامات العملية ، يمكن اعتبار الانزيمات كبروتينات حفازة ، بالرغم من أن الدراسات الحديثة قد أثبتت أن (ر ن أ) يمكن استخدامه مثل الانزيم تماما .

وتستحضر الانزيمات بكميات هائلة من عدد متنوع من الكائنات الحية ، بدءا من الفيروسات وحتى الحيتان . وبصفة عامة ، فإنه يمكن استخراجها من بعض الكائنات الطسوية ، التي تنتج الانزيم بالفعل ، أو من كائنات عضوية دقيقة تستنبت (cultured) ، تحت ظروف معينة ، تنتج عن طريقها الانزيم ، أو تصنع من كائن عضوي ، يكون قد تم حله من وراثيا من انتاج الانزيم .

والانزيمات تستخدم على نطاق واسع في مجال التقنية الحيوية ، حتى انها توجد في موضوعات عديدة في هذا الكتاب . والامثلة الميزة من الانزيمات التي تمت دراستها هي :

انزيمات سكر العنب ، انزيم أيسومر الجلوكوزي ، انزيم السكر ، البروتاز ، الليباز ، وتندرج الانزيمات أيضا في الموضوعات التالية : عملية التحول البيولوجي ، هضم البروتين ، انتاج الانزيمات عن طريق عمليات التخمير ، آليات الانزيم ، حجرة التمثيل ، بالإضافة الى الموضوعات الأخرى المديدة .

ويمكن تقدير قيمة الانزيمات المستخدمة في مجال صناعات التقنية الحيوية من خلال الجدول التالي .

الانزيم الصناعي	القيمة السوقية (مقدرة بالمليون دولار أمريكي)
البروتينات الدوائية	٩٠٠
المنظفات (بروتينات وليبازات)	+ ٧٠
منتجات الألبان (معظمها مادة المنفعة)	٥٠
الأبحاث (أنواع مختلفة من الانزيمات)	٤٢
تصنيع الشفا	+ ٣١
التشخيصية (أنواع مختلفة من الانزيمات)	١٦
تصنيع المنسوجات	12
صناعة المبروبات	١١
صناعة الخبز انظر : (Glycosidase)	٤٥
التحول الحيوى	٤١٥
انزيمات أخرى	٥
المجموع	٤٠٠ (لعام ١٩٩٠)

* هذه تشمل الانزيمات مثل TPA انظر منتجات الدم رقم : ٥١ .

+ منظفات البروتياز ، هي الانزيمات التقليدية ، بالرغم من ان الليبازات المحللة للدهون قد بدىء في استخدامها بمقادير قليلة ، كمنظفات صناعية في الوقت الحالى .

+ انظر انزيم ايسومر الجلوكوزى ، وانزيم السكر ، وتصنيع السكر المهدى ، والمركب المنتج للجلوكوز .

• بروتينات وسيلليوزات : وقد استخدم السيلليوز والاميلازات في تبييض وتنعيم القطن (وعلى مسجيل الفسائل لانتاج السراويل من طسراز (stone-wash) .

• مجموعة متنوعة من المركبات المنتجة للجلوكوز من أجل تحسين خاصية المبيد .

رقم اللجنة الانزيمي

ENZYME COMMISSION (EC) NUMBER

تأخذ كل الانزيمات ، اسما تنظيميا ، ورقما يحددها في الضيافة الفنية . (وقد يكون لها أيضا اسم عام ، مثل التريسين ، أو الرنين) . ان هذه الاسماء تعطى لها عن طريق لجنة الانزيم ، وتعتبر الاسماء والأرقام أوصافا تنظيمية ، لما يقوم به الانزيم . ان الرقم يتكون من أربعة أعدد . يصنف العدد الأول ، الانزيم الى واحد من ست مجموعات :

الرقم	الطائفة
١	انزيمات الأكسدة والاختزال (تقل لذرات H أو الإلكترونات) .
٢	المحلات الانزيمية (تقل مجموعات صغيرة بين الجزيئات) .
٣	انزيمات التحليل المائي
٤	الليازات (اضافة الى الروابط الثنائية)
٥	الاسموجيرازات
٦	الليجازات (تكوين الروابط بين C وذرة أخرى) باستخدام ثالث فوسفات الادينوسين ATP كمصدر للطاقة) .

وتنقسم كل من المجموعات الى مجموعات فرعية ، وتنقسم المجموعات الفرعية الى مجموعات فرعية أخرى ، ويحدد العدد الأخير الانزيم ، ويصف الاسم التنظيمي للتفاعل المحفز . وينشاء على ذلك يكون انزيم اللحين المتماثل (creatine kinase) هو EC 2.7.3.2 (يدل الرقم 2 على أنه ينقل مجموعة من A T P الى اللحين ، و 2.7 لأن المجموعة هي الفوسفات ، و 2.7.3 تعني المجموعة الفرعية التي تنقل الفوسفات الى ذرة نتروجين) - لاحظ أن الفواصل العشرية تعتبر مهمة ، حيث ان بعض الأصناف الانزيمية لها أكثر من عشرة أرقام . ويعتبر الاسم التنظيمي phosphotransferase A T P : creatine - الانزيم الذي ينقل مجموعة الفوسفات من ATP الى اللحين .

الالكترود الانزيمى

ENZYME ELECTRODE

هو نوع من الحساسات الحيسوية ، والنس يتم فيه تجمد انزيم على سطح الكترود . وعندما يحفز الانزيم تفاعله ، فان الالكترونات تنتقل من المفاعل الى الكترود ، وبذا يتولد التيار . (ويمتيز هذا مختلفا عن الانواع الاخرى من الحساسات الحيسوية الكهروكيميائية ، حيث يولد الانزيم منتجا كيميائيا متميزا ، حمض ، على سبيل المثال ، والذي يمكن الكشف عنه بعد ذلك من طريق نظام الكترودى منفصل) .

ويوجد نوعان من الكترودات الانزيمية :

المقياس الامبيرى : وفى هذه الحالة يحافظ على الكترود بان يكون قريبا من صفر الفولط ، حسب ما تستدعى النواحي العملية . عندما يحفز الانزيم تفاعله ، تنساب الالكترونات عبر الكترود ، وبذا ينساب التيار .

مقياس الفرق الجهدى : وفى هذه الحالة يستبقى الكترود عند فولطية ، والتي تتعادل مع الفولطية المتولدة عن طريق ميل الانزيم لدفع الالكترونات اليه . وقد يتم هذا عن طريق تنشيط ضبط الفولطية ، او بمسح توصيل الكترود الى اى شيء آخر (كما فى حالة أجهزة ISPET) . ان خرج الجهاز هو الفولطية الضرورية لمنع اى تيسار من الانسياب خلال الكترود .

وعادة تنقل الانزيمات الكتروداتها الى الكترود بطريقة غير فعالة ، ولذا يستخدم مركب وسيط ، لى يكون طبقة فوق الكترود ليساعده على عملية النقل . والوسائط المفضلة هي الانواع الحديدية الجديدة ، لأنها: تستطيع ان تحيل الكترودا واحدا بسهولة عند الجهد الكترودى المناسب للاكسدة والاختزال الانزيمى . وهناك سلسلة اخرى من المواد الكيميائية العضوية تم استخدامها ، والمعادن العضوية ، اى تلك المركبات العضوية التى توصل الكهربائية ، تنبىء باستخدامها كمواد الكترودية . وتم استخدام الاينومرات أيضا . وهى البوليمرات التى لم تشحن (ولذا تلتصق بالكترود) . ولكنها تلك البوليمرات التى لها مجموعة مشحونة وتعتبر سلسلة ثانوية .

ويجب ان يجيد الانزيم على الكترود بطريقة ما . وتشتمل الطرق العامة على : الامتزاز الفيزيالى . وفى هذه الحالة يشجع الانزيم على

الاتصاف بالسطح الانزيمي • العديد من البروتينات تلتصق بطبقة
عازمة تماما على بعض الأسطح ، وتتملك هناك بواسطة بقع صغيرة من
الشحنة الالكتروستاتيكية ، أو لأنها توضع في «جيب» لا يتحد بالله •
إن هذا الأسلوب يعتبر سهلا ، لكن الانزيمات يمكنها الاتصال بسهولة
مرة أخرى ، إلا إذا تم الإمساك بها بشدة (والذي لا يتم عادة)

الارتباط التقاطعي الكيميائي : ويرتبط الانزيم كيميائيا بالسطح
الالكتروني • نادرا ما تقوم بذلك كيميائيات الانزيم ، ويتم ربط
الالكترون لكي يسهل هذا السبيل •

التجديد في مادة الجبل : يخلط الانزيم بمادة بوليمرية مثل الاجاروز
أو البولي كريلاميد ثم يتم الارتباط التقاطعي الكيميائي مع الجبل ،
ليكون علانا صلبا حول الالكترون •

الاحتجاز حلق غشاء : وفي هذه الحالة يكون الالكترون داخل كيس
صغير ، والذي يكون منفصلا للمادة التحليلية وليس للانزيم • ويظل
الانزيم داخل الكيس •

وقد تم تطوير عدد هائل من الالكترودات الانزيمية في التماسك
وشهدت فترة الثمانينات موجة عارمة من الاهتمام بتطبيقاتها • ومع ان
معظمها تقريبا قد أثبتت فسله عمليا ، من ان يأخذ الصفة التجارية • إن
الاستثناء الوحيد الرئيسي كان الحساس الحيوي الجلوكوزي ، الذي
يستخدم من أجل مراقبة داء البول السكري : والقليل من الحساسات
الطبية الأخرى يجري حاليا تسويقها تجاريا •

البيات الانزيم

ENZYME MECHANISMS

ولما كان استخدام الانزيم واحدا من أهم المجالات التجاوية بالنسبة
الى التقنية الحيوية ، فإن فهم طريقة عملها ، يعتبر جزءا مهما من الأبحاث
التي تضم هذه التقنية • وفي الواقع ، فإن أحد الأسباب التي جعلت
الانزيمات تستلهم على نطاق واسع ، هو أن آلية عملها قد تم بحثها منذ
قراءة قرن تقريبا ، ويعتبر علم الانزيمات على نحو متناظر علما مدرسا
(حينما قرن الحديث بعلم الوائة الجزيئية كعلم حديث نسبيا) •

والأوجه البوعية التي تدرس كيفية عمل الانزيمات ، وكيفية تطويرها من أجل استخدام معين ، قد تم بحثها في مواضع عديدة * إن الأبحاث الأساسية التي استخدمت في هذا العلم ، تعتبر خارج مجال هذا الكتاب * بالرغم من أنه توجد عدة مجالات بحثية ، والتي تستخدم تقنيات حديثة نسبيا في علم الانزيمات :

التعديل الكيميائي : تغيير حمض أميني في البروتين الى حمض آخر عن طريق تفاعله كيميائيا ، وهذا ينتج عادة تغيرا في النشاط الإنزيمي ، وإذا حدث التغير فإنه يكون في غالب الأحوال ، تغيرا الى الأسوأ ، حيث أنه يقلل من تأثير الحطر الإنزيمي ، درجة نوعيته ، أو كليهما * وأحيانا ، قد يأتي التغير ، بنتائج إنزيم أكثر فائدة تجاريا ، وفي هذه الحالة ، فإن البروتين المعدل ، يستخدم تجاريا * وكيفما كانت الطريقة التي تغير بها الإنزيم ، فإن النتيجة تكون دائما مهمة لعالم الإنزيمات *

عملية الجينات المتغيرة احيائيا الموجهة - الموقع - تغيير حمض أميني آخر بواسطة التعديل الجيني * ويعتبر هذا الأسلوب أكثر سهولة من التغيرات الكيميائية ، لأن حمضاً أمينياً ، قد يتمين من عمل تسلسل بروتيني ، أو علم بلوريات اشعة اكس ، يمكن أن يتغير بدرجة ملحوظة في آخر ، قريب الشبه (أو غير متشابه بالمرّة) للحمض الأميني * (انظر الجينات الطافرة الموجهة - الموقع ص : ٣٦١) *

إنتاج الإنزيمات بواسطة التخمير

ENZYME PRODUCTION BY FERMENTATION

الإنزيمات الصناعية قد يتم تصنيعها بالاستخلاص من المصادر الموجودة طبيعياً ، ويكون غالباً جزءاً من حيوان أو نبات ، أو بواسطة انتاجها من الكائنات العضوية الدقيقة في عملية التخمير * وتتطلب الطريقة الأولى أجهزة أقل ، لكنها عرضة للتغيرات الموسمية ، تقلبات الطقس . التجارة الدولية ، و (في الحالات القصوى) الحرب ، والاضطرابات التي تهدد بوقف التوريد بيننا توفر عمليات التخمير امكانية الامداد المنتظم والمصدر الذي يعتمد عليه للمادة *

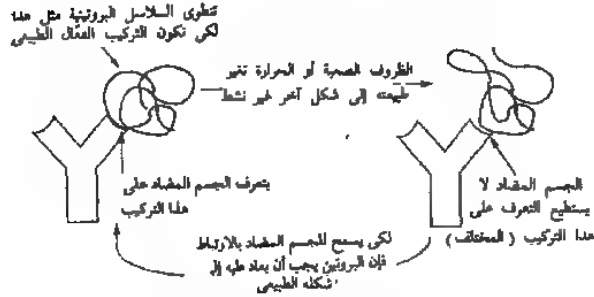
ان الانزيمات التي يعول عليها في معظم الانتاج هي اساساً المنتجات السليمة - وعلى ذلك فان جزءاً من تكلفة انتاجها يعتبر مواد خاما والطاقة المطلوبة لانتاجها (وهذا يختلف عن الانزيمات المستخدمة في المجالات البحثية ، مثل الانزيمات التقييدية ، التي تنتج بكميات قليلة نسبياً ، والتي تتوقف تكلفة انتاجها على العمالة المدربة لتصنيعها ،) انظر الى د ن أ المالح : القلع والأدوات ص . ٣٣٩) وهكذا فان عملية التخمير الباذجة ، يجب أن تستخدم مواد تغذية ذات تكلفة أقل ، كائنات عضوية لا يتطلب عمليات تسخين أو تبريد رائدة ، وتلك الكائنات التي تنتج كميات كبيرة من الانزيم .

الدعامات الغذائية النموذجية هي النشا المتعطل بالماء ، المولاسيات ، هصل اللب الحليب ، من أجل الكربون ، دقيق الصويا ، جريش الأسماك ، الدم ، جريش بلور القطن من أجل النيتروجين وبالتسجة للانزيمات ذات القيمة العالية (التي تستخدم كمقايير على سبيل المثال) ، ان بعض هذه المواد المعدنية (أي التي تستخدم لتلقيح جهاز التخمير) ، تعتبر غير ملائمة حيث انها تحتوي على مواد قلوية غير قابلة للاذابة ، والتي يجب التخلص منها بشدة من المنتج النهائي . ويجب مراعاة ظروف التخمر من أجل تحسين انتاج الانزيم ، والتي تشمل على الاس الهيدروجيني ، الأكسجين ، ثاني أكسيد الكربون ، التهوية ، درجة الحرارة ، الاضاءة ، وبما كانت بعض الانزيمات تغير من طبيعتها الخاصة على الأسطح ، أو قد تتركز عليها ، على شكل رغاو . بالإضافة الى ذلك ، فان العديد من الانزيمات التي تنتج عن طريق البكتيريا ، يتم حثها وكمها بواسطة مواد كيميائية معينة . ان المحاثات يجب أن تظهر ، كما يجب التخلص من الكوايج في عملية التخمر ، اذا كانت هناك حاجة الى أن يكون الناتج مرضياً .

العديد من الانزيمات الصناعية يتم جمعها على انها مستحضرات خام تماماً ، بلداًخلها خليط من البروتينات . وهذه البروتينات قد تم تحضيرها عن طريق فصل الخلايا من حماء التخمر ، ثم يتم تنقية البروتين جزئياً من السائل بواسطة الترسيب ، والترشيح الفائق ، أو بأسلوب مشابه . (انظر موضوع التخليق ص : ٢٤٢) .

تثبيت الانزيم باستخدام الاجسام المضادة ENZYME STABILIZATION USING ANTIBODIES

وهذه هي طريقة لتثبيت البروتينات ، والتي تكون عادة انزيمات ، عن طريق ربطها بالاجسام المضادة . بعض الانزيمات يتم تثبيتها مائتي مرة بواسطة تجديدها مع جسم مضاد ، أي أن العمر النصفي لنشاطها الانزيمي يمكن مضاعفته (من خمس دقائق الى ست عشرة ساعة ، في حالة الاميلاز ألفا على سبيل المثال) . ويجب اختيار الاجسام المضادة ، بحيث لا تعيق الموقع النشط للانزيم ، والا فان البروتين سيثبت ولكنه يصبح غير نشط كمادة حفازة : ولذلك فانه يستخدم عادة الاجساد المضادة احادية الاستسماخ ، والتي ترتبط بقطع معينة من سطح البروتين .



شكل ٢٠ تثبيت الانزيم باستخدام الاجسام المضادة

وتصبح العملية ، لأن الاجسام المضادة ترتبط بالبنية النشطة للانزيم ، وإذا حاول الانزيم ان يتجامل الى بنية غير نشطة ، فانه لن يتغلب فقط على طاقة ربطه ، ولكن سيتخلص أيضا من كل الاجسام المضادة المحيطة به . ويتطلب هذا طاقة أكبر ولذا فلن تعتبر عملية بطيئة نسبيا . وتستخدم طريقة التثبيت بالاجسام المضادة في تثبيت الانزيم المستخدم في أغراض اختبارات التشخيص الطبية . ان الاجسام المضادة ، تعتبر مكلفة جدا لهذه العملية ، عندما تستخدم كمعملية روتينية للانزيمات المستخدمة في العمليات ذات الانتاج الكمي . (انظر الرسم : ٢٠) .

حجرة التعديل

EXPRESSION COMPARTMENT (INCLUSION BODIES)

إن الحصول على بروتين من خلية مملعة ، يعتبر أمرا واضحا سببا ، حيث توجد سلسلة كبيرة من منتجات التعبير ، والتي يمكن بواسطتها ، استنتاج الجين المناسب . بالرغم من أن البروتين يكون غالبا منتجا بشكل لا يروق للمهندس الوراثي * ويعتبر هذا غالبا حلما يوضح المكان الذي يصنع فيه البروتين *

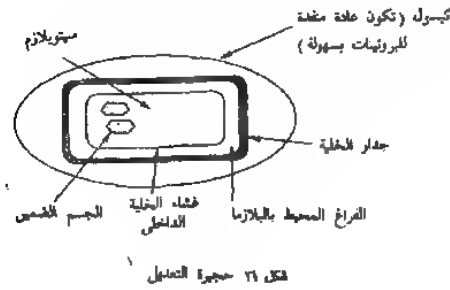
الأجسام الضمنية : وهي الجزيئات الكثيفة من البروتين ، التي تتكون داخل البكتيريا * (الى حد ما) الخلايا سوية التنوي ، عندما تجبر الخلايا على صنع كميات كبيرة من البروتين * وتكون البروتينات غالبا متصالية أو ذائبة لطبيعتها ، بحيث لا تصلح للعرض منها * وكانت الأجسام الضمنية مصدر ضرر كبير في بداية طرق إنتاج الـ دن ا الملم ، لكن المهارة المطلوبة لاستغلال الميسولوجية البكتيرية (الطريقة التي تدعى بها) لتجنب الأجسام الضمنية ، تعتبر متطورة الآن *

عندما تحصل على بروتينك ، كجسم ضمين لا يعتبر كاتبة * إن هذه البروتينات ، يمكن إعادة طيها عن طريق اذابتها في مطهر ، أو محلول (chaotropic agent) ، ثم التخلص تدريجيا من المظهر عن طريق الميز العشوائي ، وباستخدام الدائري المناسب ، فإنه يسمح للبروتين بأن يعاد طيه بشكله الصحيح * بالرغم من أن ذلك يعتبر نوعا من السحر (black art) ، ولا يفلح في غالب الأحوال *

التعديل السيتوبلازمي : أنه بتحديد المكان الذي يتوجه إليه البروتين، فإنه سيظل موجودا في السيتوبلازم (وهو الفراغ الموجود داخل جدران الخلية) * معظم البروتينات يتم تعديلها في السيتوبلازم - بالرغم من أن هذا المكان الذي تتكون فيه الأجسام الضمنية ، وهو أيضا المكان الذي لا يوجد به آلية نقطة لتحلل البروتينات الشاذة * وبالتدريج يتم فيه بالخلية ، فإن البروتين الممنس وراثيا يصبح شسادا ، ولذا فإنه يتحلل بسرعة كبيرة داخل السيتوبلازم * (وتعتبر هذه حقيقة بالنسبة للبروتينات الصغرة أو الببتيدات - بينما تميل البروتينات الكبيرة الى تكوين الأجسام الضمنية) *

الفراغ المحيط بالبلازما : وهو الفراغ الموجود بين غشاء الخلية والجدار الخارجى للخلية فى البكتيريا . العديد من البروتينات التى تمرر (انظر الاقراز) ، ينتهى بها المطاف فى هذا المكان . ومن ميزة ذلك انها تخرجهم بعيدا عن السيتوبلازم ، لكنها لا تطلقهم بحريتهم فى الوسط . وعلى ذلك يمكن جمعهم بسهولة بواسطة جمع الخلايا . بالرغم من أن الفراغ المحيط بالبلازما له مجموعة من الانزيمات الهاضمة ، والتى تستطيع تحليل البروتينات ، تعتبر موجهة الى أنواع مختلفة تساهم من جزئى البروتين ، عن الأنواع السيتوبلازمية .

انظر الرسم : ٢١ .



نظم التعبير EXPRESSION SYSTEMS

عادة يكون الجين المستنسخ عاطلا : حيث انه لن يؤدي وظيفته العادية داخل الخلية المضيفة ، طالما كان خارج بيئته الجينية العادية . ان نظم التعبير ، تعتبر مجموعات من المضيف والمتجه ، والتى توفر البيئة الجينية ، التى تجعل الجين يؤدي وظيفته فى الخلية المضيفة وهذا عادة انها تصنع بروتينا عند مستويات عالية .

وحيث ان صنع العديد من البروتينات الغريبة ، يعتبر مهلكا للخلية المضيفة ، فانه توجد تقنيات عديدة فى موضوع المتجه التمييزى الذى يسمح بزيادة مستوى البروتين المصنوع من الجين المستنسخ :

النظم البعثة : هنا يصل تعبير الجين المستنسخ بواسطة الحث ، بحيث تستطيع الخلايا أن تنمو في أعداد كبيرة ، ثم تستحث بعد ذلك لصنع البروتين .

نظم التكبير : وتسمى أيضا بالمتجهات ذات رقم النسخ العالي وعادة تكون البلازميدات والفيروسات التي تصنع منها المتجهات ، موجودة في نسخ قليلة فقط لكل خلية .

وتوجد متجهات الرقم العالي في المثلث من النسخ ، وكلما ازدادت الجينات أدى ذلك إلى إنتاج بروتينات أكثر . ويمكن جعل الزيادة في عدد الجينات زيادة شرطية ، وعلى مسجل المثل ، انقضاء في درجة الحرارة ، وبذلك تنمو الخلايا المضيفة في درجة حرارة واحدة ، ثم يكمل النقص بال د ن أ والبروتين المستهدف في درجة حرارة أخرى .

بلازميدات النسخ العارية : وهذا هو الامتداد المنطقي لنظام التكبير عندما تزداد درجة الحرارة ، فإن النظام الطبيعي الذي يتحكم في كمية ال د ن أ البلازميدية الموجودة ، يتعطل ويستمر البكتير في صنع د ن أ بلازميدي إلى أن تفلد الماتة التي يصنع منها البلازميد . وتكون النتيجة خلية مليئة بالبلازميد ، ومن ثم من حيث المبدأ ينتجها الجيني .

متجهات الإفراز : وهي تلك المتجهات التي تسمح للبروتين المنتج من الجين المستنسخ بأن يفرز من الخلية . وقد يكون ذلك مفيدا جدا في عملية التقنية ، عندما تزال كل البروتينات الأخرى من الخلية المضيفة مع الخلية نفسها ، لكن هذه العملية لا تنجح دائما ، لأن البروتين المستهدف ، المتحلل في المحلول ، لا يكون مستقرا ، أو لا يكون قادرا على الإفراز بكفاءة .

وحتى مع خلية مضيفة ومنتج ، واللذين يعتبران متناغين مع الخلية الذي ترغب في تعبيره ، فإن الحصول على مستويات عالية من التعبير ، يعتبر أمرا صعبا . أن الحصول على جزء في المائة من البروتين الخلو ، كمنتج تريفة ، يعتبر هدفا بحثيا ومن السهل الحصول عليه . في حين أن الحاجة إلى ١٠٪ أو أكثر من البروتين المستهدف ، والذي يعتبر ضروريا من أجل الإنتاج الاقتصادي ، ليس لأي منتج ولكن للبروتينات العالية القيمة ، قد يقاوم بالتأثيرات غير المرئية من هذه المستويات العالية من البروتين في الخلية نفسها ، ويتطلب من عالم التقنية الحيوية ، بأن يتجه إلى نظام تعبير آخر ، ويكون الانتقال غالبا من البكتيريا إلى الخميرة أو إلى خلايا الثدييات .

والمشكلة السائدة الأخرى مع نظم التعبير هي تكون الأجسام
«نصفية»، حيث يتراكم البروتين على هيئة كتلة غير نشطة، غير قابلة
للذوبان داخل الخلية، فضلا عن تكونها في شكلها الأصلي النشط*
وعلى ذلك فإن الحصول على الفضل أداء في أي نظام تعبير،
يتطلب معرفة على قدر معقول بكيفية عمل الآلية الداخلية (فسيولوجيتها)
لخلية المضيفة*.

والمدخل الحديث لتعبير البروتينات الفرية هو باستخدام الحيوانات
العابرة للجين* وفي هذه الحالة، فإنه بدلا من البكتيريا أو الخميرة، فإن
الخلية الثديية تعتبر الحاملة للجين الغريب، والتي يوصل بمقدمة الجين
من أجل الزلال اللبني (Lactalbumin)، الذي يعتبر المكون الأساسي
لللبن* ويعمل الحيوان تركيب الجين في الغدد الثديية، ويفرز البروتين
المعالج بطريقة نقية نسبيا من داخل اللبن* وتعتبر شركة Genpharm
من الشركات المتخصصة في إنتاج البروتينات العقاقيرية في هذا المجال*
وتسمى البروتينات المتقابلة المنتجة من لبن الحيوانات العابرة للجين،
أحيانا بـ « فارميج »*.

انظر أيضا المجرة التعديلية ص: ١٧٠، التخليق ص ٢٤٢،
الافراز ص: ٣٥٩، والحيوانات العابرة للجين: التطبيق ص: ٣٨٩*.

F

FERMENTATION PROCESSES

عمليات التخمير

التخمير ، بمعناه المحدد ، هو التغير الإحيائي للكائن العضوي اللين ، تحت ظروف لاهوائية ، وعلى ركيزة كربونية . بالرغم من أن هذا التمرير قد امتد ليشمل نمو الميكروبات في سائل تحت أى ظروف . ونمو الخلايا بكميات صغيرة في طبق بترى أو في مستنبت خلية ثديية على حجم صغير يسمى بالتخصين ، وحل محله (بطريقة غير مدهشة) في محض .

وتوجد هناك ثلاث طرق يتم عن طريقها إجراء عملية التخمير ويصاحب كل منها مصطلحات متنوعة . وفي جميع الحالات فإنه توجد بعض المصطلحات المشتركة ، للنمو البكتيري ، مثل زمن التضاعف البكتيري (الوقت المطلوب لضاعفة عدد البكتيريا هناك ، انظر موضوع نمو الخلية) .

المصطلحات العامة : بالنسبة لجميع عمليات المفاعل الحيوي ، أن أول شيء يتم هو أن يكون المفاعل مغلقاً . ويمكن إجراء ذلك بواسطة البخار ، المواد الكيميائية ، الفصيل ، أو بالجمع بين هذه الطرق . وتبدأ بعد ذلك عملية التخمير بالتلقيح (inoculum) ، لعينة نامية نشطة من الكائن الذي يتم استنباطه . وتستمر بعد ذلك عملية التخمير تبعاً لأحدى الطرق التالية .

التخمير بالعبوة : وفي هذه الحالة يبدأ المفاعل بركيزة غذائية معقمة وتلحق مع الكائن العضوي اللين . ويسمح للمستنبت بالنمو ، إلى أن لا يصبح هناك مزيد من المنتج يجري تخميره ، وفي هذه الحالة يتم جمع الناتج من المفاعل وتنظيفه لاستقبال الدورة القادمة . ويجتاز المستنبت مرحلة الوهن (عندما تنكف الكائنات مع البيئة المحيطة حولها) . وتبدأ النمو الدليلي ، عندما تنمو في أعداد كبيرة ، المرحلة الثابتة ، عندما تتوقف الكائنات عن النمو ، ثم المرحلة الميتة . وحسب ماهية المنتج ، فإن الجزء المفيد من دورة النمو ، قد يكون أية مرحلة من المراحل الأربع ، بالرغم من أن المرحلة المفيدة عادة هي مرحلة النمو أو المرحلة الثابتة .

عبوة تغذية التخمير : وهنا يقضى المستنبت المبوى بواسطة عبوة التغذية قبل الوصول الى المرحلة الثابتة ، بحيث لا تنفذ منه مادة التغذية . وفى نفس الوقت يتم التخلص من بعض التخمير ويتم استغلاله فى تشغيل المحرر .

المستنبت المستمر : وهذا هو الامتداد المطلق لتخمير التغذية العبرية وفى هذه الحالة يتم تغذية المخمر بالمادة الغذائية باستمرار ، فى نفس الوقت الذى يتم فيه التخلص من وسط المستنبت باستمرار أيضا . وهذا النظام له بعض المميزات عن نظم التغذية العبرية ، لكنه أيضا يصعب التحكم فيه . وهو بصفة أساسية للمفاعلات الكيميائية ذو الحجم الكبير . ويمكن تصنيف عمليات التخمير حسب الزمن الذى يصنع فيه المنتج :

تخمير النوع الأول - يصنع المنتج من التخمير الاحيائي الأولي .
تخمير النوع الثانى - يصنع المنتج من التخمير الاحيائي الثانوى ، فى نفس الوقت الذى يتم فيه التخمير الاحيائي الأولي (أى عندما تكون الخلايا فى مرحلة النمو) .

النوع الثالث : يصنع المنتج بواسطة التخمير الاحيائي الثانوى ، فى وقت مختلف عن التخمير الاحيائي الأولي (أى أثناء المرحلة الثابتة أو الميتة للمستنبت) .

وأخيرا يمكن تصنيف التخمير حسب الطريقة التى ينظف بها المخمر .
التخمير (المقم) المطهر : ويتم فيه استبعاد جميع الكائنات العضوية الأخرى بواسطة عالم التقنية الحيوية . وتعتبر هذه الطريقة الى حد بعيد من أشهر الطرق .

التخمير الجبائى : وفى هذه الحالة ، تتم زراعة مجموعة من الكائنات العضوية مع بعضها ، بدلا من كائن عضوى واحد . ولكى تنجح هذه الطريقة ، فإن الكائن العضوى ، يجب أن يكون معتمدا على كائن عضوى آخر . وإلا فإن أحد الكائنات ، سيفوق عددا ويسود المستنبت .

عمليات التخمير المحمية : وفى هذه الحالة لا يتم تطهير المستنبت ، لكنه يعمل ، على أساس أن ينمو أحد أنواع الكائنات العضوية فقط وعلى ذلك تصبح عمليات التخمير عند درجات حرارة عالية ، وعند أقصى أس هيدروجينى ، أو بركائز يكون من الصعب تأييدها ، سوف تميل فقط

الى مؤازرة الكائن العضوى الذى يسمى اليه عالم التقنية الحيوية . وبذلك يتم التخلص من مشكلة استبعاد الملوثة .

FERMENTATION SUBSTRATES

ركائز التخمير

يستخدم العديد من المواد كغذاء لنمو الكائنات العضوية الدقيقة . وهي التى يطلق عليه بالركائز (substrates) وتحتاج عملية التخمير الى الركيزة مع مواد الاثارة سويا بالاضافة الى المواد الكيميائية ، حتى تصبح عملية التخمير سهلة (مثل العوامل المضادة للريوثة ، لوقف تكون الرغوة) ، تشكل جميعها وسط الخلية .

ويمكن تقسيم الركائز الى تلك الركائز التى توفر الالسميات المختلفة للحياة : مصدر كربون ، فتروجين ، و (فى حالة التخمير الهوائى) الاكسجين . وعادة تكون الركائز الكربونية هي المادة الأكثر تكلفة على الإطلاق . ومن بين الركائز الكربونية الشائعة ما يلى :

المولاسيات : وهو المنتج الثانوى من عملية تنقية السكر الذى يحتوى على معظم المادة من ينجر السكر أو قصب السكر ، التى لا تعتبر سكرًا ، ويعتبر المولاس من أرخص الركائز المتاحة .

خلاصة المولت : يصنع الشعير المخمر بواسطة تلمه فى الماء .

النشا والامكستران . يصنع تعتمد السكريات غالبا من المحاصيل الرخيصة - مثل البطاطس .

السيلليوز : يتج العالم ١٠٠ بليون طن من السيلليوز فى العام ، وبذلك يعتبر السيلليوز من المواد الخام الفعالة لعمليات التخمير ذات الانتاج الكبيرة . لكن القليل من الكائنات العضوية هي التى تستطيع تحليله .

مصل اللبن : وهو منتج ثانوى من عمليات تصنيع الالبان . ان هذه المادة تعتبر رخيصة لكن عملية تخزينها ونقلها تكون مكلفة .

الميثانول : وهي مادة رخيصة جدا ، ويتم استخراجها من تصنيع البترول ، ولكنها لا تحتوى على النتروجين . وهناك عدد قليل فقط من الكائنات العضوية التى يستطيع النمو على هذه المادة . وبالمثل يمكن استخدام الايثانول (الكحول) ، لكن المنتج الذى يستخدم عادة لعمليات التخمير هو الايثانول .

البترول :

بعض مركبات البترول الخام ، كمصدر للركائز الكروية ، إلا أن استخدامها تجاريا يرجع إلى أسماء البترول .

وتشمل الركائز النتروجينية على :

الأمونيا : غاز له رائحة نفاذة ، وينتج كسلطة حجمية للصناعات الكيميائية وتستخدم معظم الكائنات العضوية الأمونيا . وأحيانا يمكن تحويلها إلى أملاح الأمونيا أو إلى اليوريا لسهولة تداولها .

شراب الأذرة الحاد : وهي البقايا المتحللة عند صنع النشا من الأذرة .

بروتين الصويا : وهو البروتين المتبقى عند استخلاص الزيت من فول الصويا .

خلاصات الخميرة : وتصنع من بقايا الخميرة الناتجة من عمليات التخمير الصناعية ، وهي تحتوي على جميع المواد الضرورية للنمو الميكروبي .

الببتونات ، الكازين المتحللة بالماء : وهي اللحوم المهضومة جزئيا أو بروتينات اللبن على التوالي . والبروتينات المستخدمة عادة هي المتخلفة من صناعة الثلج - مع أن هذه المواد لا تزال مصدر مكلفا للنتروجين .

تصنيع الغذاء باستخدام الانزيمات

FOOD PROCESSING USING ENZYMES

أحد الاستخدامات الرئيسية للانزيمات ، يتم في صناعة الغذاء . إن صناعة الغذاء بصفة تقليدية تعتبر صناعة حفظية ، وتفضل دعم المواد والعمليات الحالية ؛ إلا إذا أعطت عمليات جديدة مميزات مهمة . ومع ذلك ، فإن التقنية الحيوية ، قد قدمت سلسلة من الانزيمات يتم استخدامها في تصنيع الغذاء . ومن بين هذه الانزيمات : البروتيازات ، الليبيزات ، وسلسلة من الأملازات والجليكوسيدات (انظر موضوع الجليكوسيدات ، الليبيزات ، البروتيازات) .

وتستخدم الانزيمات بصفة عامة ، للتحكم في شكل ، طعم ، ومظهر الطعام ، وإلى حد ما في القيمة الغذائية ، وتستخدم الأملازات في تحليل

السكريات المتعددة للعقدة ، التي يكون مصدرها من السوائل اللزجة أو الجلات الصلبة ، وليست لها نكهة قوية ، لكي تبسط السكريات التي تكون المزيد من المحاليل السائلة والمذاق الحلو . وتستخدم البروتيازات في تطوير بروتينات اللحوم ، وخصوصاً الكولاجيناز ، الذي يقوم بتحليل الكولاجين ، وهو البروتين الرئيس في التسيج الطعام مثل الغضروف في اللحوم . ومن البروتيازات المستخدمة كثيراً الأنفحة ، التي تقوم بتحليل بروتينات اللبن ، وبذلك تجعلها تتجبن ، مكونة أساس الجبن . وتستخدم الفطرية تستخدم حالياً على نطاق كبير في صناعة الجبن . وتستخدم البروتيازات أيضاً في تنقية البيرة ، وإحداث حالة التخير لصناعة الخبز .

تضاف هذه الانزيمات غالباً إلى الطعام ، أثناء عملية تصنيع الطعام وعلى ذلك يمكن التحكم في كمية الانزيم المضافة ، ومرحلة التصنيع التي تؤثر فيها . وهذه الانزيمات تسمى بالانزيمات الخارجية النمو (exogenous enzymes) ، ويحتوى الغذاء أيضاً على نوع آخر من الانزيمات تسمى بالانزيمات الداخلية النمو (endogenous enzymes) ، وهي تلك الانزيمات التي توجد بحالة طبيعية في المواد الغذائية . وهذه الانزيمات تعتبر أيضاً مسئولة عن التغيرات التي تحدث في شكل ، مذاق ومظهر الغذاء عند تصنيعه ، لكنه يصعب التحكم فيها . ويساعد انزيم اللياز على الاحتفاظ بخصائص رائحة البصل . لكنه أيضاً يمكن أن يكون طعماً لاذعاً في نفس الطعام .

ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، المساعدة في تطوير انزيمات غذاء جديدة عن طريق اكتشافها أو عن طريق هندسة الانزيمات ، تتناسب بشكل أفضل مع عمليات التصنيع الأخرى ، التي يجب أن يسلكها الغذاء ، مثل الطبخ أو التعليب . وقد تساعد هذه التحسينات على جعل هذه الانزيمات أكثر ثباتاً أمام الحرارة أو الأحماض ، أو تجعل من السهل التخلص منها بمجرد قيامها بوظيفتها ، على سبيل المثال ، عن طريق تجفيفها بشكل عقد أو اعادة ، بحيث انه يمكن فصلها من وسائل الطعام ، أو من مكونات الطعام بسهولة .

وكانت الأنفحة من أول الانزيمات المهندسة وراثياً ، عن طريق إل د ن أ المالح ، والذي تمت الموافقة عليه من أجل الاستخدام الغذائي : وقد استنتج بواسطة أبحاث متعاونة وقامت شركة (Dow Chemicals) بتسويقه . وكما هو مطبق بالنسبة للمنتجات المعاقية في الولايات المتحدة ، فإن إل FDA تفرض رقابة صارمة على استخدام الانزيمات الجديدة

في المجال الغذائي ، وخصوصا تلك الانزيمات المصنعة عن طريق الهندسة الوراثية ، وتعتبر الموافقة على المادة الغذائية في الولايات المتحدة الأمريكية اشارة خضراء للسلطات الاوربية ، بأن المكون الجديد للغذاء آمن صحي . وهناك عدد كبير من المكونات الغذائية تمت الموافقة عليها في الشرق الاقصى وخصوصا اليابان ، من تلك الموافقات التي سمح بها في الغرب .

التجميد - التجفيف - التجميد FREEZE-DRYING

وهذا الاسلوب يعتبر شالعا - ويسمى أيضا بالتجميد الجاف ، ويستخدم من أجل حفظ الجزيئات الحيوية ، والكائنات المضوية الحقيقية . ويتم تجميد العينة غالبا في سائل يحتوي على مادة أخرى مثل سكر اللبن (Lactose) ، أو السكر المتبلر الذي يوجد في الحبيرة وبعض الفطور (trehalose) ، الذي يحمل على تثبيتها (ويسمى السواخ) . ثم توضع العينة بعد ذلك في غرفة ملحقة بمضخة فاكيومية ، وإثناء ما تكون العينة لا تزال متجمدة ، يتم تفريغ الغرفة . ويتساقط الثلج بتأثير الفراغ (أي يتحول مباشرة الى بخار دون أن ينصهر) ، ويتم التخلص من بخار الماء ويحتجز في (مصيدة باردة) . وبعد فترة سيكون تم التخلص من كل الماء الموجود بالعينة ، وما يتبقى يكون عبارة عن مسحوق أو كريات من المادة .

ويستطيع جهاز التجميد - التجفيف التجاري أن يضبط درجة الحرارة وضغط الغرفة الفاكيومية بدرجة كبيرة ، ويمكنه أن يسخن العينات لكي تجف - جافة أثناء المراحل الأخيرة ، للتخلص من بقايا الماء المتبقية . ومع ان من الممكن توصيل قارورة بسهولة تحتوي على عينة مجمدة بمضخة فاكيومية غالبا ما يكون كافيا من استخدامات التجميد - التجفيف في مجال الأبحاث .

وتعتبر طريقة التجميد - التجفيف هي الطريقة القياسية لحفظ الكائنات المضوية الحقيقية لفترة زمنية طويلة . وتعتبر أيضا طريقة مفضلة لتشكيل المقايير الحيوية ، حيث ان هذه المقايير البروتينية ، ليست في الغالب ثابتة تماما في المحلول المائي . ان المستحضر البروتيني المجفد - الجاف الجيد يعتبر مادة خفيفة زلبيية ، والتي عندما يضاف اليها الماء أو المادة الخففة ، تذوب في الحال تقريبا .

المقايير الحيوية الاندماجية

FUSION BIOPHARMACEUTICALS

تم تطوير العديد من البروتينات المقاييرية الحيوية ، التي تعتبر بروتينات اندماجية - أي أنها المنتج المكون من اثنين من الجينات ، اللذين اندمجا مع بعضهما ، بحيث أن البروتينات التي يشفران عنها متصلة من الطرف الى الطرف . إن مميزات هذه البروتينات كمقايير :

تكون لها خاصية التكامل والتعاون النشيط في جزيء واحد وعلى ذلك فإنه عندما يرتبط الجزيء بخليئة ، فإنه يقوم بعملين في نفس الوقت - وحتى نحصل على نفس التأثير من كلا الجزيئين ، فإن ذلك يتطلب الكثير من كليهما . لزيادة احتمال أن كلا منهما مرتبط في الحال مع خلية واحدة .

إن التأثير السمي أو الخبيث الضعيف لأحد الجزيئين يقابله التأثير الأفضل من الجزيء الآخر .

يعمل أحد الجزيئين كآلية هدف ليحضر الجزيء الآخر الى الموقع الذي يتم فيه التأثير .

ومن أمثلة هذه البيبتيدات الاندماجية هو الجزيء المشترك (CD4-IgG) والذي قامت شركة جينتك بتطويره كملاح للايدز ، وعقار (GM-CSF IL-3) الممانع الاندماجي . إن العقار (CD4-IgG) يمنع ارتباط فيروسات الايدز مع الخلايا ، وهو أكثر استقرارا في الدم عن جزيء CD4 نفسه . إن العقارين GM-CSF و IL-3 لهما تأثيرات متماثلة لآثاره النخاع العظمي لكن ينتج خلايا الدم البيضاء بحيث أنه عند دمج الاثنين سويا ينتج مركب قوى أكثر فاعلية من الجزيئين منفصلين . بالرغم من ذلك فإنه لم يصل أي من هذه المركبات الى مرحلة الاستغلال كمقايير حتى الآن .

انظر أيضا البروتين الاندماجي ، السميات المناعية . ص (٢٤٩) .

البروتين الاندماجي

FUSION PROTEIN

البروتين الاندماجي ، هو البروتين الذي يكون فيه جزء من سلسلة الأحماض الأمينية قادمة من أحد التسلسلات البروتينية والبعض قادمة من

تتضمن البروتيني آخر * ان كلمة بيوتكنولوجي ، تعتبر كلمة اندماجية ، حيث البيو من البيولوجي اندمج مع التكنولوجيا *

وتنتج البروتينات الاندماجية عن طريق وصل جين احد البروتينات مع جين مجاور أو داخل جين بروتين آخر ؛ ويتصرف الجهاز الوراثي على الجين المندمج على أنه جين واحد ، وبهذا ينتج البروتين الاندماجي *
وتستخدم البروتينات الاندماجية في عدد من تطبيقات التقنية الحيوية :

• لإضافة علامة ارتباطية لبروتين *

لانتاج ببتيد كجزء من بروتين أكبر ، والذي يتم بعد ذلك قطعه بعد أن يتم صنعه بالاستنساخ *

لانتاج بروتين ذي خصائص مشتركة لاثنتين من البروتينات الطبيعية (مثل الجسم المضاد الكبير) *

لانتاج بروتين له نشاطان مختلفان في طبيعتهما (الانزيمات من أجل نقل الركائز أو كمقار حيوي اندماجي) . *

وفي التطبيق العملي ، يتم تعديل العديد من البروتينات كبروتينات اندماجية خلال الأبحاث * ومن الممكن وصل جين ذي بروتين له فاعلية مؤثرة في وسط جين آخر ، عن طريق وضعه بطريقة بسيطة تماما خلف تسلسل متشبط ، بحيث انه يعدله كبروتين ، بدون إضافة أحماض أمينية *

* انظر أيضا العلامة الارتباطية ، المقار الحيوي الاندماجي *

G

GAS TRANSFER

نقل الغاز

أحد الخصائص المهمة لجهاز التخثير ، هو المعدل الذى ينتقل فيه الغاز من المرحلة الغازية الى مرحلة المحلول . ويتحدد المعدل الذى تتأقش فيه الكائنات المضيوية داخل جهاز التخثير ، بمعدل سرعة امتداد هذه الكائنات بالأكسجين ، أو المعدل الذى يتم فيه إزالة ثاني أكسيد الكربون، الأمونيا ، أو المخلفات الغازية الأخرى . وتهدف الأوعية الحديثة لتصميم المخمر على تحسين معدل النقل هذا .

وتوجد هناك عدة طرق أساسية . والفقايعات الأصغر من الغاز لها مساحة سطحية أكبر لكل وحدة حجم ، وعلى ذلك ينتشر الغاز خارجا من تلك الفقايعات بمعدل أسرع . ومن ثم فكلما استطعنا جعل الفقايعات بصورة أصغر ، تساعد ذلك على دمج الأكسجين بصورة أسرع . والرشاش (sparger) وهو مجموعة للرأسير التى تقوم بتوصيل الغاز إلى قاعدة خزان المخمر ، هي المسئولة عن تشكيل مسار الغاز على هيئة فقايعات ، وضمان توزيعه بصورة منتظمة يكامل حجم المفاعل .

والطرق الأخرى التى تعمل على نقل الغاز بصورة سليمة ، تعتمد جميعها على زيادة سطح السائل المتلامس مع الغاز . ويجعل الغاز على هيئة فقايعات خلال السائل ، ويؤدى إلى انتشاره — وهناك طرق أخرى تعتمد على رش السائل ، كأن يكون على سبيل المثال على هيئة طبقة رقيقة (فى بركة) ، أو فى أنبوية مسامية دقيقة ، كما هو الحال فى المفاعل الحيوى ذو النسيج المجوف (hollow fibre bioreactor) .

GEL ELECTROPHORESIS

الهجرة الكهربائية للجل

الهجرة الكهربائية للجل ، هي إحدى الطرق التحليلية الأكثر شيوعا لدى الكيمياء الجزيئية والبيولوجيا الجزيئية . توضع العينات فى أحد طرفى

طبقة من الجبل البوليمري (أي مادة شبيهة بالجبل) - ويعمل التماسك الكهربى عبر الجبل على جذب الجزيئات من خلاله - وتستطيع الجزيئات الصغيرة أن تمر من خلال الجبل بسهولة تماما ، وبذلك تنتقل إلى الطرف الآخر بسرعة - وهكذا تنفصل الجزيئات أساسا تبعا إلى قطرها .

وتستخدم أعداد كبيرة من المواد فى صنع الجبل (مادة صلامية أو صلبة تتشكل من معطوف غروانى) ، ويعتبر الأجاروز أحد المواد الشائعة إلى حد بعيد (بالنسبة إلى د ن أ وال د ن أ) والبولياكريلاميد (بالنسبة إلى ال د ن أ فى تسلسل ال د ن أ ولليروتينات) والجلات المصنوعة من البولياكريلاميد يسمى غالبا بجبل ال (page) - الهجرة الكهربائية للجبل البولياكريلاميد - ويستخدم العديد من المواد الكيماوية لتساعد الجبل على عملية الفصل ، مثل كبريتات الاثنا عشرية المطهرة (SDS) فى جللات البروتين التى تقوم بفك كل الليروتينات ، ومادة اليوريا فى تسلسل الجلات لـ د ن أ والتى تقوم بنفس العمل بالنسبة إلى ال د ن أ .

والتغير الحديث فى حالات ال د ن أ هى الهجرة الكهربائية للجبل ذى المجال الكهربى (pAGE) والهجرة الكهربائية للجبل ذى المجال المتعامد . وهى تستخدم أيضا مجالات كهربية لفصل الجزيئات ، لكنه من خلال مجموعات عديدة من الألكترودات : ويحوله المجال الكهربى بينها ، والتى يشجع ال د ن أ على أن تشق طريقها بين مصفوفة الجبل ، منتقلة من مكان لآخر . وهذا يساعد على فصل كميات كبيرة من جزيئات ال د ن أ - يصل حجمها إلى حجم الخبيرة (وليست الكروموسومات البثرية) .

والأشكال المختلفة من الهجرة الكهربائية للجبل ، هى تلك الجلات البؤرية المتساوية الجهد ، والتى تفصل الجزيئات الكبيرة على أساس نقطة تساوى جهودها (وهى تقريبا عند مجموعات الشحنات المختلفة التى تحتويها) ، بدلا من الفصل على أساس القطر . وتعمل جلات (O'Farrell) على تقليل نشاط الجبل البؤرى المتساوى الجهد ، فى أحد أوجه الطبقة ، ثم تقوم بعمل (PAGE) قياسية فى زوايا قائمة على طول الطول ؛ وهذا ينتج نمطا ثنائى الأبعاد من البقع البروتينية ، والتى تعتبر من خصائص خلطات البروتين ، مثل البصمة .

الجين

GENE

الجين ، هو قطاع من ال د ن ا الذى يحدد وظيفة بيوكيميائية ، والتي تكون عادة انتاج البروتين - ويتكون ال د ن ا (المعضى الرئيسى المنقوص الاكسجين) ، من وحدات متكررة ، التي تختلف فى تفاصيلها الكيميائية (وتشبه الى حد كبير الشريط المغنط ، الذى يكون متشابها فى شكله لكنه يختلف فى تفاصيل المغناطيسية الموجودة على سطحه ، والتي تنغير تبعا الى المادة المسجلة عليه) . ان اجزاء ال د ن ا التي تكون محتلفة هي القواعد ، وسميت بذلك لانها تعتبر اساسا الجزء الكيميائى القلوى من التركيب الكلى لد ن ا الحامض . ويوجد فى ال د ن ا حديتان ملفوفتان حول بعضهما بشكل لولبي مزدوج ، لذا فان قواعد ال د ن ا تكون قواعد زوجية . بينما يتكون فى ال ر ن ا جديدة واحدة فقط - ويستخدم البيولوجيون الحزيتيون القاعدة والقاعدة الزوجية بطريقة منفصلة تماما ، ليقتصموا بها طول قطعة ال د ن ا أو ال ر ن ا ، حيث ان ال ر ن ا تنسخ ال د ن ا قاعدة بقاعدة أثناء عملية النسخ .

والجينات المرتبة على طول جزيئيات ال د ن ا ، تسمى الكروموسومات ، والتي قد تحتوى على ديزينات قليلة من الجينات فى عشرات قلائل من كيلوات القواعد (الكيلو قاعدة = ١٠٠٠ قاعدة) فى كروموسوم فيروس ، الى عشرات الآلاف من الجينات ، فى مئات القواعد الميجية (الميجا قاعدة = ١٠٠٠٠٠٠ قاعدة) من ال د ن ا فى كروموسومات النباتات الرقيقة والحيوانات . ان كل الجينات (وبالضرورة كل الكروموسومات) فى الكائن الضئوى تشكل ما يسمى بالمادة الوراثية (genome) . ويبلغ طول المادة الوراثية فى الانسان حوالى ٣ بليون قاعدة تقريبا .

والجينات الموجودة فى البكتيريا ، التي تنظم مع بعضها (اى التي تعمل مع بعضها فى نفس الوقت وينفس المنبه) ، يمكنها أن تنظم فى شكل عنقود محكم يسمى ب (operon) . وهذا المنقود له منطقة تحكم واحدة فى أحد الأطراف ، وبمد ذلك سلسلة من مناطق التفسير ، اى مناطق ال د ن ا التي تشفر عن بروتينات أحادية . وهذا المنقود كله يتم نسخه ك ر ن ا واحد ، الذي يشفر فيما بعد الى بروتينات متعددة بواسطة انزيمات الخلية . وهذا التركيب الأوبرونى ، يعتبر مجهولا من الناحية العملية فى الكائنات المضوية العليا .

ولذا ، فإن كل الجينات لا تعتبر نقطة على الغرام ، وتحتاج الجينات إلى مناطق تحكم مرتبطة بها لكي تنظم نشاطها . وفي الأبرون البكتيري ، فإن هذه المناطق ، تقع في أحد أطراف الجين . وفي الخلايا سوية التنوى ، فإن مناطق التحكم (أو عناصر التحكم ، حيث أنها تكون عادة قطاعات قصيرة جدا من ال د ن أ) ، تعتبر مطلوبة في بداية الجين ، ويمكن أن تنتشر تماما متعددة عن هذه البداية ، ويقع كلاهما داخل الجين نفسه ويعيدا عنه . وعنصر التحكم الرئيسى ، الذى يملأ الإشارة إلى الزيم بوليمراز ال ر ن أ ، بوجود الجينات ، يسمى المنشط - ومن الضروري وجود هذا المنشط ، في حالة ما إذا كان الجين يؤدي وظيفة ما . وفي الأجسام البكتيرية ، قد يكون هناك أيضا مشغل (operator) ، الذى يتحكم في السرعة والوقت الذى ينسخ فيه الجين . وفي نظم الخلايا سوية التنوى قد يكون هناك معجل (enhancer) ، أو قد يكون هناك في الواقع العديد من المجالات - هذه العناصر تساعد على نسخ الجين في بعض الظروف . وكل من جينات الخلايا سوية التنوى والخلايا عديدة التنوى ، قد يكون بها عدد متنوع من العناصر القصيرة التسلسل بالقرب من بدايتها التى تسمح لها بأن تنسخ ، أو تمنع نسخها في وجود بعض المواد الميئة .

GENE LIBRARY

المكتبة الجينية

مكتبة الجين هي مجموعة من مستنبتات (clones) الجين ، التى تحتوي على كل ال د ن أ الموجود في بعض المصادر ، لكنها تفصل وتلتحق بمتجهات د ن أ مناسبة . ويسمى أيضا أحيانا بالبنك الجيني ، وإذا كان المصدر ال د ن أ هو ال د ن أ الأكى من كائن ضوى حي ، حينئذ تسمى المكتبة في جميع مستنبتاته كل هذا ال د ن أ : وتسمى مكتبة المادة الوراثية الجينية ، لأنها تحتوي على كل ال د ن أ من المادة الوراثية لهذا الكائن الضوى (والمادة الوراثية هي الكلية الجامعة لكل الجينات ، أو ال د ن أ في كائن مستقل بذاته) . وإذا كان ال د ن أ من مصدر آخر مثل نسخة ال د ن أ (cdna) التى يصنعها النسخ الإنزيمى لـ ر ن أ ، حينئذ فإن صانع المكتبة يبحث من جميع المستنبتات المثلة من كل هذا المصدر ، وفي هذه الحالة قد يطلق عليها مكتبة ال د ن أ المنسوخ (cdna) ولا تنظم المكتبات الجينية مثلما تنظم مكتبات الكتب ، وأنه يمكن الإدعاء أنها مكتملة فقط ، لأن عدد المستنبتات الموجودة فيها تعتبر ، من الكفاية لنا جميعا ، بحيث إن كل المستنبتات التى نتوقع أن تكون موجودة هناك هي موجودة هناك بالفعل ، أى أنه توجد فرصة ضئيلة جدا لأن يكون شيء قد غفل عنه .

وعادة فإن مكتبات المادة الوراثية الجينية يقصد بها تلك المكتبات التي تحتوي على نسبة من ٩٥ الى ٩٩ في المائة كاملة ، لذا فإنه توجد نسبة ٩٥ الى ٩٩ في المائة من الفرص في أنه الجين الذي تبحث عنه يكون موجودا هناك بالمكتبة في مكان ما .

وعدد المستنبتات المطلوبة لتكوين مكتبة جينية كاملة • يعتمد على الحجم الذي تكون عليه قطع الـ DNA ، وعلى مقدار حجم المادة الوراثية ، أو كتلة الـ (mRNA) ومن ثم إذا كنت تستخدم متجه لامبادا الأكل • في صنع مكتبة مادة وراثية جينية من الـ DNA البشري ، فأنك سوف تحتاج الى ٥٠٠٠٠٠ مستنبت في حين أن متجهات المستنبت الكوزميدى تستطيع أن تحمل بالفعل الـ DNA أكثر • ويحتاج الشخص الى ٢٠٠٠٠٠ من هذه المتجهات • وتحمل متجهات (YAC) عشرة أمثال الـ DNA ، لذا فإن الشخص يحتاج فقط الى ١٠٠٠٠ وحدة من هذا النوع • وهذا هو السبب في استعمال الناس لمتجهات (YAC) في صنع مكتبات المادة الوراثية الجينية حيث أن فصل ١٠٠٠٠ مستنبت وحدة من تلك المتجهات المكونة • يعتبر أسهل من فصل ٥٠٠٠٠٠ .

التركيب الجيني

GENE SYNTHESIS

وهذا هو التخليق الكامل لجين ، باستخدام مخلق الـ DNA (الآلة الجينية) ، بدلا من نسخها أو جمعها من أجزاء الـ DNA المتكاثرة • ولما كانت معظم الجينات تمتد بطول من الطول القصي لـ DNA ، الذي يمكن صنعه بطريقة تقليدية في مخلق الـ DNA ، فإن الجينات عادة تتجمع من عدد من قليلات التسوى • ويجمع كل قطاع في الجين مع القطاع المجاور • وعندما تتجهن المجموعة كلها مع بعضها ، ترتبط قطاعات الـ DNA مع بعضها انزياحا لكي تصنع جديلة واحدة مزدوجة • وهذا يتطلب أن تكون قليلات التسوى مصممة بعناية ، بحيث أنها تتجهن فقط مع شريكها المناسب وليس مع قليلات تسوى أخرى في الخليط •

وتشتمل الاهتمامات الأخرى على التأكد من أن نفس التسلسل لا يتكرر داخل الجين نفسه (حيث أن التسلسلات المتكررة ، يمكن أن تكون أهدافا لتربيئات أخرى لـ DNA داخل البكتيريا) ، والتأكد من أن (codons) المستخدمة مناسبة ، والكودونات المختلفة التي ترمز لنفس الحيفس الأميني لا تأخذ فرصا متساوية • وعموما فإن الكودونات الأكثر استخداما تنقل

بطريقة أسرع من الكودونات السائدة . ومع ذلك ، فإن أي الكودونات
التي يستخدم كثيرا ، يعتمد على الكائن المضيف ، الذي سيمر عنه
الجين .

والأوجه الأخرى للجين ، مثل وجود أو عدم وجود مواقع التقييد ،
والأطراف الزجبة المناسبة ، بحيث أن الجين النهائي يمكن أن يتكاثر إلى
نتجه تعبير بسهولة ، تعتبر أيضا مهمة .

العلاج الجيني GENE THERAPY

العلاج الجيني ، هو تغيير التركيب الجيني في الإنسان - ويوجد
هناك أسلوبان للعلاج : العلاج الجيني للخط الجرثومي والعلاج الجيني
للخلايا الجسدية . والعلاج الأول ، يعمل على تغيير « الخلايا الجرثومية » ،
وهي الخلايا التي تنتج الحيوان المنوي أو البويضة . وهذا العلاج له تأثير
دائم على الأفراد المنحدرين من الشخص الذي يجري له العلاج (ذريته) .
الخلايا الجسدية هي الخلايا الأخرى بالجسم ، أي أنها خلايا العضلات ،
العظام ، والخصاب الخ . وتغيير هذه الخلايا لا يؤثر على الخلايا الجرثومية ،
لكنه يؤثر على الشخص المهندس وراثيا .

ويقصر العلاج الجيني للخلايا الجرثومية عادة على الحيوانات ،
حيث يسمى في هذه الحالة بتقنية الجين العابر .

ويمكن توجيه العلاج الجيني لتصحيح العيوب الوراثية وغير الوراثية ،
وتشتمل أهداف العلاجات الحالية على كل من الأسلوبين .

والطريق السهل نسبيا ، العلاج الجيني للخلايا الجسدية هو علاج
النخاع العظمي ، حيث أن النخاع العظمي ، يعتبر سهلا نسبيا في
استئصاله وإعادة تركيبه ، وتكاثره بنفسه داخل الجسم . وتستطيع
خلية الجذع المورثة هندسيا ، مضاعفة نفسها لإعيل النخاع العظمي ،
وتنشئ الخلايا الدموية أثناء تكاثرها . وتشتمل أهداف علاج النخاع
العظمي على علاج مرض نقص المناعة الشديدة المركب (SCID) ، (وهو من
الأمراض الوراثية النادرة ، يسببه نقص في الزيم الادينوسين ديميناز
ADA) . وقد قام W. French Anderson و Michael Blaese
بإجراء تجارب العلاج الجيني لـ SCID على طفلة تبلغ من العمر ٤ سنوات
في أواخر عام ١٩٩١ .

وتشتمل الأهداف الأخرى على العديد من أنواع السرطان • وتشتمل العلاجات المستخدمة على ادخال الخلايا المهندسة • لانتاج المزيد من ممرضات التشنج (موت موضعي يحل بالنسج الحي) الورمي (TNF) او عتار الانترليوكين (IL-4 او IL-6) الى مريض السرطان • حيث من المتوقع لهذه العقاقير أن تكون قادرة على المساعدة في تدمير الخلايا • وقسم علاج الخلية الجسدية الذي لا يشتمل على الهندسة الوراثية على الاطلاق • هو علاج الخلية الكروية اللبناوية الآلية (ALIT) • او العلاج الجيني المستند من المريض نفسه • وهذا العلاج يقوم بالتخلص من الخلايا الليفية لمريض السرطان (كما هو الحال مع خلايا النخاع العظمي) ويستخدم مركب من العلاجات السيتوكين في العمل (أنابيب الاختبار) والتي تقوم بتحفيزها على طرد الخلايا السرطانية للمريض •

وقد كانت هناك عدة اقتراحات لادخال ال د ن أ الى الخلايا • بينما لا تزال في جسم المريض • وتشتمل الأساليب المقترحة على :

استخدام متجهات الفيروسات الارتجاعية • وتدخل الفيروسات الارتجاعية بطريقة فعالة ال د ن أ الخاص بها الى الخلايا • وتنسخ ال د ن أ الى ال د ن أ • ثم تدخل معه ذلك هذا ال د ن أ الى كروموسوم الخلية • ومن حيث المبدأ • يمكن استغلال هذه الامكانية في حمل ال د ن أ الأخرى الى خلايا المريض (انظر موضوع الفيروسات الارتجاعية) •

الحقن الحيوى Biolistics : بالإضافة الى توصيل ال د ن أ الى الخلايا المعزولة • فإنه يمكن استخدام البيوليستك في وضع ال د ن أ داخل الخلايا • التي لا تزال جزءا من الحيوان (انظر البيوليستك) •

١ - الحقن : وهو ببساطة حقن ال د ن أ المركب مع فوسفات الكالسيوم الى الكبد أو العضلة ويتسبب في أن يطرأ الخلايا تمتص ال د ن أ ويتم تعبير الجينات داخلها • وقد جذبت هذه الطريقة المزيد من الاهتمام • لأنها تقدم السبيل للمداواة بالعلاج الجيني لمرض الحثل العضلي • وهو من الأمراض الوراثية الأكثر انتشارا •

٢ - استخدام الليبوسومات : ان ال د ن أ الذي تم كبسلته داخل الليبوسومات وتم حقنه • يتم امتصاصه بواسطة الكبد وإلى حد ما بواسطة الطحال (Spleen) • وأي حينما يحملها يتم تعبيرها باختصار •

انظر أيضا :
geneocuticals, geneotherapy
regulation, transfection, transduction, transformation.

العلاج الجيني – التنظيم GENE THERAPY - REGULATION

إن استخدام أساليب نقل الجين إلى الإنسان والتي تسمى عادةً بالعلاج الجيني ، قد كانت سبب مشاكل كبيرة للمشرعين ، المنظمين ، بالإضافة إلى العلماء • منذ التجربة التي خاضها *Maria Cline* في عام ١٩٨٠ ، فإنه أصبحت هناك معارضة فعلية ، للسماح لأي شخص بأن يضع جيناته في أي شخص آخر ، مهما كانت الأسباب • وكلاين الذي كان يعمل باحثاً لدى *UCLA* ، كان يرغب في وضع جينات في الجلوبين بيتا من أجل المرضى الذين يعانون من مرض السلاسيميا • وهو مرض وراثي تسببه عيوب في جينات الجلوبين بيتا • وقد ونش طلبه للقيام بهذه التجربة في الولايات المتحدة الأمريكية ، وقام بإجراء الأجزاء الطبية من تجاربه في إسرائيل وسردينيا (وهما الدولتان اللتان بهما نسب عالية من الإصابة بهذا المرض) • وقد أثار تجاربه هذه مستحفاً عالمياً وأصراراً ، على أن أي علاج جيني في المستقبل لا بد وأن يخضع لقوانين نظامية صارمة • (وكانت نتيجة التجارب التي أجراها الفئسل الذريع) •

إنه كل جهة تنظيمية أو قوى الضغط السياسي ، التي تهتم بالعلاج الجيني ، تريد أن تكون لها كلمة ، فيما إذا كان هذا العلاج الجيني يطبق أم لا • وفي أواخر عام ١٩٩٠ تمت أول تجربة للعلاج الجيني ، عندما أعطى مريض نقص المناعة الشديد المركب • الجين من جل الإدينوسين ديماناتاز • وقبل أن يتم إجراء هذه التجربة ، فإنها قد حصلت على موافقات مسبقة من الجهات التالية ، والتي يحق لأي منها أن تمنع إجراء التجارب :

✶ المعهد القومي للصحة (NIH) ، لجنة الأمان الحيوي ، والتي تختص بأوجه الأمان الفني للتجربة •

✶ لجنة مراجعة المعهد القومي للسرطان •

✶ لجنة مراجعة معهد (القلب) والرتة والدم وهذا المجلس ومعهد السرطان القومي (NCI) كائناً بولان التجربة •

✶ اللجنة الاستشارية لد ن أ العلاج (RAC) التابعة للمعهد القومي للصحة وهذه اللجنة تقدم الاستشارات التي تسمح بإجراء التجارب التي تشتمل على لد ن أ العلاج • وتوجد لجنة فرعية من RAC تختص بالعلاج الجيني ، والتي يجب أيضاً أن تدلي برأيها •

★ المدير التنفيذي لمعهد الصحة القومي .

★ اللجنة الاستشارية الخارجية لإدارة الغذاء والدواء (FDA)
(حيث أن هذه التجربة كانت إجراء تجارب علاجية)

بالرغم من أن الفتاة التي تلقت هذا العلاج قد كتبت لها الشفاء بعد انتهاء التجارب ، فإن هذه التجربة قد اتخذت كحالة رسمية لكل التجارب التي سيتم فيها استخدام الكائن العضوي المهندس وراثياً (GMO) بأن يخفض لظروف البيئة ، إلا أن وكالة حماية البيئة لم تستشر في هذه التجربة .

الشفرة الوراثية وتركيب البروتين

GENETIC CODE AND PROTEIN SYNTHESIS

الشفرة الوراثية ، هي الشفرة التي تستخدمها الخلايا الحية ، لتحويل المعلومات الموجودة في الـ DNA إلى معلومات مطلوبة لصنع البروتين . كيف يتم هذا الإجراء ، لا يعتبر مهماً في فهم الكثير عن التقنية الحيوية - أن الآلة الوراثية يمكن التعامل معها كالصندوق الأسود الموجود بالطائرة ، حتى بالنسبة إلى الأبحاث المتقدمة تماماً .

إن المعلومات الموجودة في الـ DNA تعمل في تسلسل من أربع قواعد من الـ DNA (الأدينين ، الجوانين ، السيتوسين ، الثايمين) . هذه المعلومات يتم نسخها في تسلسل قاعدي في الـ RNA ، ثم ترجم بعد ذلك إلى تسلسل حمض أميني في البروتين ، وتتم الحالة الأخيرة في الأجسام الريبية . ويبدأ الـ RNA عمله من الطرف '5' ويبدأ الترجمة أيضاً من هذا الطرف : ويبدأ البروتين عمله من طرف الحمض الأميني (الطرف - N) والتسلسل الذي يشفر عن البروتين ، يبدأ بتسلسل من ثلاث القواعد AUG (أو التسلسل الأقل شيوعاً GUG ويكون متبوعاً بتسلسل من القواعد تقرأ على هيئة ثلاثيات ، وتسمى بالكودون . ومن الـ 64 ثلاثية الممكنة ، هناك 61 شفرة لحمض أميني موحد ، وثلاث الثلاثيات الباقية ، تعتبر هي كودونات الوقف (أي التي تفسر للوقف) .

ولما كان هناك 40 حمضاً أمينياً و64 ثلاثية ، فإن بعض الأحماض الأمينية يتم التشفير عنها بأكثر من كودون واحد ، وبمجرد أن تكتشف شفرة البداية ، فإن الخلية تبدأ في التعرف على الثلاثيات الأخرى بنهاية من

AUG أو GUG • والطريقة التي تقرأ بها الخلية الرسالة ، تسمى « قراءة الإطار » ، كما لو كانت الخلية ترتب إطاراً من المربعات طوله ثلاث قواعد عوق إل د ن أ وتقرأ ما بداخل كل صندوق • ومن الواضح أنه عند فقد أية قاعدة ، سينتج عنه لبذ جميع قراءة الخلية لكل الثلاثيات اللاحقة • إن مثل هذا التغير الاحيائي ، يسمى تغيراً احيائياً هرايلاً لأنه يجعل من بقية البروتين شيئاً تافهاً •

وبالرغم من أن الشفرة تشترك فيها جميع الكائنات الحية ، إلا أنه يوجد بعض الاختلافات : وعلى سبيل المثال ، الميتاثل الحيطية (mitochondria) التي لها بعض من إل د ن أ الخاص بها ، ليس لها نفس الشفرة الجينية مثل الخلايا التي توجد فيها •

بالإضافة إلى ذلك ، فإن تسلسل إل د ن أ (ومن ثم تسلسل إل د ن أ الأصل) ، ليس من الضروري أن يكون مثل التسلسل الذي يتم ترجمته فعلاً • وهناك قدر وقير من التنقيح في إل د ن أ • والقطع المسماة بالانترون (introns) (والتي توجد في معظم جينات الخلايا صوية التنوى) ، والتي لم تعرف وظيفتها ، يتم التخلص منها ، في عملية تسمى بالوصل (splicing) • في بعض الخلايا الصوية التنوى ، تضاف الأوريسلات الزائدة داخل مواقع معينة في إل د ن أ ، في عملية تسمى بتقنيح إل د ن أ - وحتى أنه توجد حالتان معروفتان لوصل القطع المختلفة من حزيثيات إل د ن أ مع بعضها ، تعرف بالوصل من مكان لآخر •

هذه التعقيدات لها معنيان ضسيبيان لدى علماء التقنية الحيوية • أولاً ، أنه ليس من الممكن دائماً تعبير جين خلية صوية التنوى في خلية عديمة التنوى • وحتى لو كان منقطع تسلسل الخلية عديمة التنوى في حالة وصل ، فإن الخلية عديمة التنوى لن تكون قادرة على إجراء التعديل النسخي المتأخر للخلية صلية التنوى إلى إل د ن أ لجعله مقروء • ولهذا السبب ، فإن العديد من مشروعات تعبير البروتين ، تفضل البدء بتكاثر الـ (cDNA) (وهو إل د ن أ المكون الذي تم عمله بواسطة النسخ الانزيمي لد ن أ النهائي ، بدلاً من الجين الأصلي • ثانياً ، بالرغم من أن تسلسل إل د ن أ يعتبر أمهل من تسلسل البروتين ، فإنه ليس دائماً آمناً لأن يستنتج من تسلسل إل د ن أ في البروتين الذي قد يشفر عنه ، بسبب التغيرات الموجودة في تعديل النسخ المتأخر لد ن أ والتغيرات الموجودة في الشفرة الوراثية •

شكل ٢٣: الصورة الجوية وتحديث البرقش

انتظر الموسم : ٢٣ •

تشخيص الأمراض الوراثية GENETIC DISEASE DIAGNOSIS

المرض الوراثي ، هو ذلك المرض الذي يسببه الجين ، لذا فاننا نرث المرض من آبائنا ، وبالنسبة الى المرض الجيني الملقى فان أى شخص له نمط جيني صحيح (مجموعة الجينات) سوف يمرض نمطا ظاهريا (المظاهر المادية للجيناته) * وفي الواقع العمل ، فان كمية كبيرة من الأمراض الوراثية لها قدرة جينية غير كاملة : وهذا يعنى أن الجينات ليست دائما هي المسئولة عن التأثير الذي تحدثه - وهذا يجعل اكتشافها أمرا صعبا *

وقد أحدثت الوراثة الجينية * تقدما هائلا في الجينات الطبية ، خصوصا من خلال اتاحة مجسات ال د ن ا التي تكتشف الجينات التي تسبب الأمراض الجينية ، حتى عندما لا تكون هي السبب في إحداثها - وعلى سبيل المثال ، عندما يوجد جين في شخص حامل للمرض ، أو عندما تكون هناك صيغة سائلة تصيب مرضا في مرحلة متأخرة من العمر موجودة في طفل * وهذه المجسات تم استخدامها في كل من تحديد الجين وتشخيص حالة حامل المرض في الأشخاص الذين يحملون الجين وليس عندهم المرض *

ويمكن تحديد الجين من خلال أسلوبين : الطريقة التقليدية هي معرفة كيف تسبب المرض ، ومن ثم أى البروتينات المعيبة التي أحدثت هذا المرض * وبذلك يستنسخ الجين من معلومات البروتين * واسلوب الوراثة العكسية ، هو باستخدام المجسات الجينية فن تحديد مكان الجين الذي سببت صيغته المعيبة المرض في كروموسوم معين ، وهو الاسلوب الذي يسمى أيضا باستنساخ الجين الوعسى * ويتم هذا غالبا بواسطة التحليل الاوتباطي * ويمكن نسخ الجين نفسه بواسطة إحدى الطرق المتوفرة مثل الكروموسوم السائل أو الكروموسوم القافز * وهذه الطرق تستخدم بصفة أساسية قطعة من ال د ن ا ، والتي تم امتنساخها لتحديد قطع ال د ن ا من البقع الغريبة داخل الكروموسوم *

والأمراض الوراثية التي عزلت من أجلها المجسات المستنسخة (المجسات التي تصنع الجين نفسه) تشمل على الهيموفيليا والسلاسيه مرض الخلايا المنجلية ، الحثل العضلي ، البلاستوما الشبكية ، وتليف

المثانة • ويوجد عدد كبير من المجسمات التي تقوم باكتشاف المواقع الوثيقة الصلة بالأمراض الجينية الأخرى ، ومن ثم تلك المجسمات التي يمكن إستخدامها في تشخيص الجينات الطبية ، قد تم إستخدامها أيضا •

انظر أيضا تحليل القابلية ص : ٣٢١ ، تقنية ال د ن أ المظم ص : ٣٣٣ •

الهندسة الوراثية GENETIC ENGINEERING

الهندسة الوراثية • هي مصطلح عام يعبر عن الاستغلال المباشر للجينات ، ويستخدم عادة مرادفاً للاستغلال الجيني أو التعديل الجيني • ونستخدم في هذا سلسلة كبيرة من التقنيات ، لكن جزء ال د ن أ هو أكثر هذه التقنيات استعمالا •

وتأتي الهندسة الوراثية في عدة سلاسل مختلفة • وتعتمد على الشيء الذي يتم هندسته •

• البكتيريا ، الخميرة : وهذه هي الهندسة الوراثية التقليدية (أي الهندسة الوراثية التي صرنا أكثر من عشر سنوات) • وعن طريق استخدام تقنيات ال د ن أ المالح ، يتم وضع الجينات داخل الكائنات الحية الدقيقة (microorganisms) ، لجعلها على إنتاج شيء ما نريده ، قد يكون هذا الشيء أنسولين ، أو نوعا جيدا من الحمة ، أو بروتينا من أجل الطعام •

• الحيوانات : وتسمى الحيوانات المورثة هندسيا عاة الحيوانات الناقلة للجين (transgenic animals) • ويتم إنتاجها في مجموعة مؤلفة من تقنيات الانصاف داخل الأنايب (IVF) وتكنية جزيء ال د ن أ المالح ، وإنتاج الحيوانات التي تمرر من خلال تعديلها الجيني إلى نسلها : إن لها خط تعديل جرومى •

• النباتات : وتسمى النباتات الهندسية وراثيا أحيانا أيضا. بالنباتات الناقلة للجين • أنها تخلق من خلال تقنيات استخدام الاستنساخ النباتي ، التي تشمل على نمو النباتات من الخلايا النباتية المعزولة •

• البشر : بالرغم من أن طرق الهندسة الوراثية يمكن تطبيقها

على الأبقار أو الفئران ، فإنه يمكن تطبيقها نظرياً على البشر ، لكنها لم تطبق لأسباب أخلاقية واضحة . وقد أجريت بعض التجارب التي تسالج المرض ؛ وهذه التجارب لم تعدل جراثيم الخلايا ، وإنما الخلايا الجسدية فقط (somatic cells) . وهو ما يسمى عادة بالعلاج الجيني (gene therapy) أو علاج الخلايا الجسدية ، فضلاً عن المصطلح الأكثر اتقاراً (والذي يحتوي على دلائل إعلانية) ألا وهو الهندسة الوراثية .

انظر تقنية الأجنة ص : ١٥٦ ، تقنية الدن أ المعلم ص : ٣٣٧ .

المعلومات الوراثية GENETIC INFORMATION

إن مشروعاً مثل مشروع المادة الوراثية البشرية ، وتطور اختراعات النزع الوراثي للأمراض ، قد قادت إلى كثير من الجدل حول كيفية أو وجوب استخدام المعلومات الوراثية . وهذا يمس المعلومات الوراثية المستخلصة من أجل الحيوانات ، النباتات ، أو الكائنات المضيوية الدقيقة ، التي لا يعتقد أن لها مثل هذا الموقف الأخلاقي : والجدل الدائر بخصوص من يملك المادة الوراثية البشرية ، قد أضاف اللثام عن فلسفة أخلاقية عالية ، وتلك الجدليات التي تناولت المادة الوراثية للخنازير ، قد أخلت مكانها في محاكم براءات الاختراع .

وقد سنت العديد من الدول تشريعات ، بخصوص استخدام معلومات الوراثة البشرية ، التي تدعى طرق الدن أ ، وخصوصاً الخ .

وعزمت الدلفينوك على إدخال تشريعات تبني استخدام المعلومات الوراثية في الغرض التأميني ، المعاش ، والتوظيف في عام ١٩٩١ . وفي الولايات المتحدة ، اتخذت ولايات كاليفورنيا ، تكساس ، أريجون ، ألاسكا ، مشابهة ، وقد أعدت ولاية نيوجيرسي مشروعاً لتنظيم معاملة الاختبارات الوراثية . ويوجد بالولايات المتحدة أيضاً قانون للمعلومات الوراثية ، الذي يمنع استخدام المعلومات الوراثية في أكثر المصنفين القيداليين .

وحتى الآن لم يشر أحد مشكلة حق الطبع وحق تملك الدن أ إلى الحينيات البشرية . وفي الواقع ، إن هذه المشكلة ، يحتمل أن تكون من أهم المشاكل التنظيمية في استخدامات طرق الدن أ المعالج . وهذه

المشكلة تكون جزئياً بسبب البليبة الناشئة من الجدل حول موضوع الأجهاف ، وجزئياً ، بسبب تاريخ حركة علوم تحسين النسل في أوروبا (بالرغم من أن ألمانيا ليست بها مشاكل تطعيم النسل إلا أنها تسبب لها بعض الحساسية) . وأيضاً كما كان الحال مع أي تقسم في مجال التقنية الحيوية منذ عام ١٩٧٠ ، فإنه يوجد اعتقاد عام بأنه « لن يحدث بطريقة طبيعية ، وربما أنه اختراعات الجينات البشرية ، أصبحت الآن منتشرة على نطاق واسع » ، فإن هذا الاعتقاد ، لا يعتبر تبصراً بعيد المدى .

GENOCEUTICALS

جينو كيو تيكالز

مصطلح غامض لاسم أنواع العلاج الوراثي . حيث يتم وضع الجين داخل الخلية ، وهناك ينتج بروتيناً نشطاً عقاقيرياً . وحتى الآن ، أوضحت عدة دراسات أن الـ DNA يمكن وضعه داخل خلايا الفئران والأرانب البانفة ، وأن هذا الـ DNA يمكن أن يعمل هناك ، ويقوم بإنتاج البروتينات . وهذا العمل له تطبيقان مهمان ، بالرغم من أن كليهما لا يزال تحت الدراسة ، ولم يجرب حتى على الحيوانات .

« الجينات المضادة الحيوية » هي الجينات التي لها بعض النشاط المضاد للبكتيريا أو الفيروس . يتم وضع الجينات داخل الخلايا التي تعتبر الأهداف المحتملة للطفيليات . وعلى سبيل المثال « فإن جيناً يسمى . يمكن ربطه مع جين حاكم والذي ينشط عن طريق فيروس : وعندما يصيب الفيروس الخلية ، ينشط دور الجين السلي ، وينتج السم وتموت الخلية .

والتطبيق الآخر ، يتم بإدخال الجينات التي تقوم بنفسها بعمل العقاقير الحيوية . وعلى سبيل المثال فإن الكالسيتونين (calcitonin) قد اقترح علاجاً لمرض هشاشة العظام (osteoporosis) ، وهو المرض الذي يصيب العظام لدى كثير من السيدات المسنات . وبالرغم من أن الكالسيتونين ، يعتبر بروتيناً ، ومن الصعب إدخاله إلى الجسم : ونتيجة لذلك فإنه يجب حقنه مرات كثيرة . والاسلوب الكيوتيكال الوراثي في هذا الموضوع ، يكون عن طريق نقل المدى (transfect) للجين من أنيل الكالسيتونين في بعض الخلايا المناسبة في الأفراد : وقد ينتج هذا الهرمون بطريقة منتظمة تدوم لمدة أسابيع أو شهور .

ان السبب في علم اجراء هذا الاختبار حتى الآن ، ينطوي على المواقف الفنية (ان من الصعب ادخال جينات الى اشخاص بطريقة منتجة ويعتمد عليها) ، والمشاكل المحتملة مع التأثيرات الجانبية (ان الجينات تحتاج فقط ان تتم في خلية واحدة) ، والوعي الاجتماعي الكبير في استخدام العلاج الجيني لأي تطبيق من التطبيقات .

مشروع المادة الوراثية (HUGO GENOME PROJECT)

مشروع المادة الوراثية (ويغض النظر عن الحديث عن مشروع المادة الوراثية البشرية المعروف فانه توجد مشروعات عديدة منافسة) ، هو مشروع لتحديد التركيب الجيني الصحيح للمادة الوراثية لأي كائن حيوي . انه يقصد به عادة تسلسل كل ال د ن أ به .

ان مشروع المادة الوراثية البشرية ، هو مشروع لتحديد التسلسل القاعدي لكل ال د ن أ الموجودة في البشر . ان هذا المشروع يعمل من خلال المظلة الدولية لمنظمة مشروع المادة الوراثية البشرية (HUGO) ويمول بصفة أساسية عن طريق مصلحة الطاقة (DOE) والمعاهد القومية للصحة (NIH) في الولايات المتحدة والوكالة الأوروبية (EC) في أوروبا .

وبداً المشروع كبيراً ، لأن علماء البيولوجية الجزيئية ، قد تحققوا من أنهم يستطيعون اجراء تسلسل لجميع المادة الوراثية البشرية ، وحصلوا على الأموال اللازمة . وقد عزز هذا المشروع التقنية الحيوية والصناعات الحاقية ، لأنه سوف يقدم قاعدة بيانات بالمعلومات التي يمكن للشركات ان تحصل منها على تسلسل ال د ن أ ، وبالتالي تسلسل البروتين لكل البروتينات الموجودة لدى البشر ، وتشتمل أيضا على تلك البروتينات التي تتميز أهدافاً فعلية للأدوية الجديدة . ولأنه سيكون المساهم الحقيقي لنسجيات الطبية ، التي تشتمل على تشخيص الفزعة الوراثية للأمراض .

ولكن يتم عمل تسلسل لثلاثة بلايين من قواعد ال د ن أ في المادة الوراثية البشرية المحتملة ، فان مشروعات المادة الوراثية اضطرت الى اقامة أحجار زاوية مطبوحة على طول الطريق ، أول تلك الأسس هو خريطة وراثية كاملة للإنسان ، والتي تم تعريفها باسم (RFLPs) والثاني (والذي يدعو شعبها بالأول الذي سيتم الانتهاء منه أولا) ، هو

تتمسك كامل لكل (cDNA) الموجودة في الإنسان وعلى أية حال من غير المحتمل أن المادة الوراثية البشرية سوف تسلسل بطريقة غير مميزة : فإن بعض القطع ستكون أكثر أهمية من القطع الأخرى .

بالإضافة إلى مشروعات المادة الوراثية البشرية ، فتمة مشروعات مادة وراثية للخنازير ، حشرة الفاكهة الدروسوفيلا ، العشب (arabidopsis) ، الدودة المجهرية (caenorhabditis) ، والخميرة ، و أ . كولاى . ويحتمل أن يتم الانتهاء من مشروع الخميرة و أ . كولاى في العقد القادم حيث يعتقد أن كل ال د ن أ الموجودة تقريباً في هذه الكائنات المضوية الصغيرة ، تعتبر مهمة من أجل بقائها ، وبالتالي يكون الاهتمام البيولوجي ، وعلى النقيض فإن بعض العلماء يعتقدون بأن ما يزيد على ٩٠ ٪ من ال د ن أ البشرية ، يعتبر في الواقع كذا مهلاً .

GLP/GMP

ت م س / ت ص س

هذان المصطلحان يتسببان إلى التطبيق المعمل السليم والتطبيق الصناعي السليم . انهما نظم التشغيل التي صممت من أجل التقليل إلى أقل ما يمكن من الحوادث التي قد تؤثر على مشروع بحثي أو منتج مصنع .

ويعتبر قوانين ال GLP و GMU قوانين شسخته وكثيرة ، لكنها اختصرت إلى مجموعة قليلة من النقاط الأساسية ، والغاية الأساسية في كل منهما ، هو أن كل شيء يتم تسجيله ، والاجراءات العملية يتم استخدامها فقط من طريق الناس الذين تدربوا على القيام بها واستخدامها . إن هذا قد يبدو واضحاً لكنه يستد إلى كل شيء : وعلى سبيل المثال ، فإنه هذه اجراء تجريبية عملية سليمة ، فأنه الفريق الذين تدرب على استخدام الميزان الحساس هو الذي يقوم باستخدامه ، إن كل وزن يتم التحقق منه بواسطة شخص آخر (وهو أيضاً الذي قام بالتدريب على استخدام نفس الميزان الحساس نفسه) ، والذي يجب عليه أن يوقع بأن الوزن الذي قام بمراجحته سليم تماماً ، إن طريقة الوزن يجب أن تجرى بطريقة قياسية عملية (SOP) لاستخدام هذا الميزان ، والبروتوكول المستخدم ، يجب أن يكون في سجل التجربة وهكذا . ويتم الاحتفاظ بكل سجلات التجارب ، ويجب تدوينها

في أرشيف على ميكروبيش أو شريط مسننط وبالمثل، لأن عينات من المادة استعملت في التجربة أو عملية التصنيع، يجب أن يتم أرشفتها أيضا، حتى يمكن الرجوع إليها إذا ما اقتضت الحاجة ذلك.

ويستخدم إجراءات من هذا النوع، فإنه يصبح من السهل تتبع الدقيق لكل مرحلة من مراحل التجربة أو عملية التصنيع. وعلى ذلك، فإننا حدثت مشكلة في المستقبل، فإن مستخدم ال GLP أو GMP يشير إلى مادة معينة استخدمها أو إجراء تشغيل قياسي. يحتمل أن يكون السبب في هذه المشكلة، أو أن يتم تقييم الصحيح والبراهين بأن الخطأ الذي وقع ليس خطأ شخصيا. وقد تكون هذه الأداة والبراهين في غاية الأهمية في حالة تطور المقايير وصناعتها (حيث تم إنشاء طريقة ال GLP بعد أن حدثت تأثيرات جانبية خطيرة لمقايير قد تم فحصه أثناء مرحلة البحث ما قبل الأكلينيكي، لأن البروتوكول المنسج في إجراء التجربة كان خاطئا). والعديد من شركات التقنية الحيوية تطالب بالعمل بطريقتي GLP أو GMP (وينتقد ذلك على كونهم يعملون في مجال البحث والتنمية أو التصنيع). وفي الواقع فإن الذين يدعون بأنهم يعملون، لا يستخدمون طريقة ال GLP بدقة. إن اتباع تلك الطريقة يعتبر غاية في الصعوبة خصوصا في الأبحاث الجديدة، حيث يطلب منك تحديد مجموعة من نظم التشغيل القياسية، تدريب فريق العمل رسميا، الخ. إن إجراء تجربة واحدة قد يستغرق نصف اليوم. إن طريقة ال GLP تعتبر مناسبة أكثر بالنسبة إلى التنمية المقابلية (حيث يتم القيام بإجراء عدد كبير من التجارب المتسلسلة). وتعتبر طريقة ال GMP هي الشرط الأساسي للنتج المقايير، ولعدد من الصناعات الأخرى.

وطريقة ال GMP ترمز أيضا إلى الإجراء الميكروبيولوجي المسليم، وهي نظام التشغيل المعمل للقيام بالميكروبيولوجيا الأساسية بأمان وبهذه المعنى، تتميز ال GMP هي ببساطة طريقة للتقليل من احتمال مشاكل الغلوث (سواء أكان تلوث البيئة أو المعمل) أثناء التجربة الميكروبيولوجية.

جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز

GLUCOSE ISOMERASE AND INVERTASE

من المحتمل أن يكون جلوكوز الأيسومراز، ينتج بكميات كبيرة من أجل الاستخدام الصناعي عن أي أنزيم واحد آخر (بالرغم من أنه إلى

حد بعيد يعتبر القسم الأكبر من الانزيمات المرتبة الرئيسية من البروتينات الغلوية المستخدمة في المنظفات ، فهي تقوم بتهفيز التحول المينى لتوعين من السكر ، الجلوكوز والفركتوز . ولما كان الفركتوز أكثر ثباتاً من الباحة الكيميائية عن الجلوكوز ، فان خليطاً من الجلوكوز والفركتوز مع الانزيم ، متؤدول في النهاية الى فركتوز . ويعتبر هذا خليطاً بالنسبة لصناعة الغذاء ، حيث ان الفركتوز يعتبر أكثر حلاوة من الجلوكوز ، وعلى ذلك فانك تستطيع الحصول على حلاوة أكثر لكل جرام باستخدام الفركتوز.

ان الاستخدام المعتاد للجلوكوز الأيسومرايز ، هو باخذ الجلوكوز المصنوع بواسطة التحلل المائي لنشا الأذرة ويحول الى خليط معظمه من الفركتوز مع بعض الجلوكوز . وتحلل نشا الأذرة باستخدام الاميلازات . ويسمى الناتج بمراب الأذرة المائي الفركتوز (HFCS) .

وتأخذ الانفرناز السكروز (السكر) وتحوله الى جلوكوز وفركتوز . وعلى ذلك فانه بالارتباط بالجلوكوز الأيسومرايز ، يستطيع تحويل السكر الى HFCS . ويمكن استخدام الافرناز أيضاً في تحويل السكرز للتبلر الى خليط أقل سهولة من جلوكوز - فركتوز مقبلر . وبعد ثمانى دقائق على سبيل المثال من وضع الانفرناز في مركزهم فانه يحول سكر الأذرة المسكر جداً (والذي تصيب من فوقه طبقة الشميكولاته) الى مركز خفيف وهو الذي نأكله في النهاية .

GLUE

الغراء

الغراء البيولوجى ، يعتبر واحداً من المجالات الحديثة ، التى تستطيع أن تلتقى فيها التقنية الحيوية والطب . ان الأطباء يهتمون دائماً بالأساليب الطبية الحديثة لعلاج الجروح - أحد هذه الأساليب الواضحة هو الغراء : بالرغم من ان الغراء يجب ان يحتوى على خصائص غير عادية . فانه يجب ان يكون قادراً على الشك (ينضج) فى بيئة رطبة ، ولا يتحلل فى الموائل المائية ، ولا يحدث تهيجاً أو سُموماً بالجسم ، ولا يسبب استجابة

حساسية أو مناعية ، ويجب ان يكون الجسم قادرا على تحليله بعد فترة من الوقت اذا كانت وظيفته مؤقتة ، مثل الفرز .

ومن أهم المواد التي استخدمت كعراء وتمت دراستها الليفين البروتيني *protein fibrin* . ان الجسم نفسه ينتج الليفين ، وهو مركب من بروتينات التجلط في الجسم : وبالرغم من انه ليس من المواد الغرائية القوية ، وان لم يشتق من الدم البشري (مع احتمال خطر تلوثه بالفيروسات الملوثة) ، فانه يسبب استجابة مناعية قوية . ومن ناحية أخرى ، فانه يعتبر منتجاً بشرياً طبيعياً ، ويستعمل في العديد من التطبيقات العراء الطبي التجاري .

والعديد من الكائنات الضوية البحرية تنتج العراء التي تلائم هذه الظروف . وينتج بلح البحر واليرتقيل (وهي من الاحياء البحرية) . العراء الذي اساسه بروتين ، والذي يمكن من حيث المبدأ ان يتم انتاجه عن طريق كائنات عضوية مناسبة باستخدام التقنية الحيوية . وقد انتجت شركة جينتكس نوعاً من الخميرة التي تنتج البروتين (والذي له تركيب من الحوض الأميني قريب جداً ، والذي يجعل من الصعب على خلية الخميرة ان تكونه بكفاءة) . والبروتين يحتاج أيضاً الى تعديلات انتقالية متأخرة خاصة وواسعة ، والتي لا تستطيع ان تقوم بها الخميرة . وعلى ذلك فان حله البروتينات تعتبر الى حد ما بعيدة عن تسويقها تجارياً حتى الآن .

والعديد من الكائنات الضوية الأخرى تصنع مواد تقوم بلصقها على الأشياء . أو أشياء (مثل مادة البيض أو العسل) على أشياء أخرى . بالرغم من أن هذه المواد لم يتم اختبارها بكفاءة حتى تجعلها جذابة للتطوير كعراء طبي .

GLYCATION

عملية التسكر

عملية التسكر هي التفاعل الانزيمي للسكريات مع البروتينات . والعديد من البروتينات يتم تحللها بصورة بطيئة بواسطة الجسم ، وهناك الاغذية الانزيمية التي تساعد على حدوث هذا التحلل . بالرغم من ذلك

فإن السكريات تستطيع ان تتفاعل أيضا مع المجموعات الأمينية داخل البروتينات عن طريق التفاعل الكيميائي بطريقة غير محكمة . وحيث ان كل جزء من أجسام الحيوانات الثديية يحتوى على السكر بداخله ، فإن هذا يعنى ان كل البروتينات تتسكر بعد فترة .

ويتم الأسراع بملك العملية عن طريق زيادة مستوى السكر الى درجات عالية او عن طريق التسخين . ومن ثم فإن عملية التعلين الكيميائي تعتبر مهمة لتصنيع البروتين وبالتالي تكوين الطعم في الغذاء . ويعتبر التسكر الكيميائي مهما جدا أيضا بسبب الضرر الواقع على مرضى البول السكري ، عندما ترتفع مستويات السكر بطريقة غير عادية ، وبالنسبة لنا جميعا مع تقدم السن . ونتيجة لذلك يحدى مياوس التفكير ان كثيرا من الضرر الذي نعرفه على انه شيخوخة يرجع السبب الأساسي فيه الى تأثير السكر . وعلى وجه الخصوص فإن البروتينات المتسكرة تستطيع ان تنمو وتتفاعل مكونة اشكالا معقدة ، حلقات متصالية من السكريات والتي بداخلها البروتينات الأخرى . وتسمى هذه الاشكال المعقدة بالمنتجات النهائية السكرية - AGEs . ويبدو أن الجسم غير قادر على التخلص منها على وجه الخصوص ، وبذلك تتراكم ، على هيئة كولاجين حلقى متصالب بشكل صلب ، وشبكة جسيمة ، وتقوم بتدمير البروتينات الحساسة في الخلايا العصبية المستديرة ، أو قد تقوم بتغيير ال د ن أ أحيائيا .

GLYCOBIOLOGY

البيولوجيا السكرية

البيولوجيا السكرية ، هي دراسة السكريات ودورها في علم البيولوجيا . وعادة تؤخذ هذه الدراسة على انها دراسة للسكريات المعقدة ودورها الوظيفي ، ولا تقتصر على التأثير الأحيائي الذي تتجمع وتشترك من خلاله السكريات .

والتمتعان القويان للبيولوجيا السكرية ، هما دراسة البروتينات السكرية ، والتي تكون عبارة عن بروتينات مرتبط بها بقايا سكرية ، ودراسة الأدوية التي تتفاعل مع السكريات وتؤثر على التأثير الأحيائي للسكر . خصوصا تركيب هذه البروتينات السكرية (عملية التجلت) . وبعض البروتينات السكرية تحتوى على الكثير من السكر بداخلها بالوزن

بالمقارنة بالبروتين ، وتأثير هذا السكر على البروتين يعتبر تأثيراً
جيوياً . وتفترض النظرية الحالية أن السكريات الموجودة في البروتينات
السكرية ، تساعد على ربط البروتين بأخر (وهذه الخاصية تعتبر مهمة
للآلية التي من خلالها تتعرف الخلايا على بعضها الآخر ، وعلى الطريقة التي
ترتبط بها الفيروسات ، وتكتسب مزية الدخول إلى الخلايا) .

من هذا المنطلق تهتم البيولوجيا السكرية بالطريقة التي تتفاعل بها
السكريات المعقدة مع البروتينات السكرية ، الليبيدات السكرية ،
(الليبيدات المرتبطة بها السكريات) وبعضها البعض . وفي النظم الحية ،
فإن السكر في صورتيه ، كسكريات بسيطة وكمركبات من السكريات
المتبقية ، ترتبط بالبروتينات في مواقع معينة من الحمض الأميني بواسطة
الارتباطات ثل الجلوكونات (في عملية تسمى بـ Glycosylation) .
وتستطيع الليبيدات السكرية أيضاً أن ترتبط بالبروتينات بواسطة
الارتباطات معينة (في عملية تسمى بـ glyplation) ، وتنتج البروتينات
الليبيدية السكرية . هذه المركبات المعقدة تعتبر جزءاً مهماً للمشاء السطحي
للخلايا ، ولذا فقد تكون الوسائط الجزيئية التي تستخدمها الفيروسات
في الهجوم على الخلايا : ونتيجة لذلك ، يهتم باحثو التقنية الحيوية
بدراستها ، حيث يعتقد أن الدراسة ستقود إلى اكتشاف عقاقير أفضل
مضادة للفيروسات ، وأن تكون كعلامات للخلايا الشاذة مثل الخلايا
السرطانية .

ويسمى تطبيق البيولوجيا السكرية أحياناً بالتقنية الحيوية
السكرية ، لكي تميز عن التقنية الحيوية ، ذلك النظام الذي يركز كثيراً
على البروتينات والأحماض النووية . وقد انشأت شركات مثل
Oxford Glycosystems و Glycomed لاستغلال إمكانات البيولوجيا
السكرية . وتعتبر العقاقير ذات الأساس الكريوهندراتي هي الهدف
الشهير . وبذلك تطور شركة Oxford Glycosystems العقاقير المضادة
للإيدز التي أساسه كريوهندرات (التي يتفاعل عن طريق إيقاف حركة
آلية فيروس نقص المناعة عن العمل عندما يصيب الخلايا) ، وأنتجت
شركة Glycomed عقاقير موجهة لإيقاف تأثير التصاق الجزيئات
المتسكرة المبطنة للخلايا الليفية (ELAMs) . والاستخدامات الأخرى

لمخبرة البيولوجيا السكرية ، يأتي في استغلال ال glycosylation
في نظم التعديل ، وفي تحليل الكربوهيدرات والبروتينات السكرية .
انظر أيضا : الالتصاق الخلوي للجزيئات ص : ٢٢٥ .

الانزيمات المحللة للسكريات العديدة GLYCOSIDASES

مجموعة من الانزيمات التي تقوم بتحليل السكريات المعقدة (مثل
النشا أو السكروز) الى سكريات بسيطة (الجلوكوز والفركتوز) . ويتم
انتاج حوالي ١٢٠٠٠ طن خلال العام من الجلوكوسيدات الانزيمية ،
يقتصر استخدامها غالبا على صناعة الغذاء .

ومن الانزيمات الجلوكوسيدية الرئيسية ، الاميلاسات (التي تقوم
بتحليل النشا) ، وانزيم ايوس الجلوكوز (الذي يستخدم في تحويل
الجلوكوز الى فركتوز أكثر حلوة) . وتقوم الاميلاسات بتحليل السلاسل
الطويلة لجزيئات النشا والبوليمرات المشابهة الى قطع صغيرة ، التي
تنتهي الى جلوكوز . وتستخلص الاميلاسات بصفة عامة من الشعير ،
الفول ، البطاطس ، ومن العديد من الفطريات .

والانزيمات الأخرى التي تنتج من البكتيريا والفطر من أجل تحليل
السكريات العديدة هي الايسواميلاسات والبيولاناازات . وتقوم هذه
الانزيمات بتحليل الفروع الثانوية للنشا وتسمى أحيانا الانزيمات
الهامة للفرع لهذا السبب . وبما ان الجزيئات التي تكون واحدة ، فإن
الخيوط غير المتفرعة من الوحدات ، لها شكل مختلف تماما عن الجزيئات
التي تتفرع مثل الشجرة ، والانزيمات الهامة للفرع ، تتميز ذات قيمة
لصناعة الغذاء في تغيير خصائص الانسيابية ، أو الاحساس بمذاق الطعام
في القسم .

والمجموعة الثالثة من هذه الانزيمات هي الانزيمات السليليوزية ،
التي تحلل السليليوز حيث يعتبر السليليوز من المواد العضوية الشهيرة
في العالم ، وباستخدامه كمادة خام ، يعني وصفا اقتصاديا ماليا . بالرغم
من انه من الصعب تحليله الى وحدات مستقلة من الجلوكوز .

عملية التجلنكز ، هي اضافة جزيئات السكر الى اشياء أخرى ، وتكون في الغالب جزيئات أخرى وعادة البروتينات ، والبروتينات المتجلنكة تسمى بالبروتينات الجليكوزية . وتوجد معظم البروتينات على سطح الخلايا ، الفيروسات ، وفي دم الحيوانات تعتبر متجلنكة . وذلك يعتقد على الأرجح ان المقايير الحيوية الجيدة ، يجب أن تكون متجلنكة . ولا تجلنكز البكتيريا بروتيناتها (أو يحصل أن تكون لها روابط سكرية ببيتيدية مختلفة تماما عن الحيوانات) ، وعلى ذلك فقد تم تطوير أساليب الهندسة الوراثية لخلايا الخميرة والخلايا مسوية التنوى التي تقوم بالتجلنكز . وفي الواقع انها لا تجلنكز دائما بالطريقة التي تقوم بها الخلايا البشرية . وليس من الواضح تماما فيما إذا كان العديد من البيبتيدات المنتجة من أجل المقايير الحيوية ، ستكون بالفعل أكثر ثباتا أو أكثر فاعلية داخل الجسم اذا ما تجلنكزت .

وتستطيع السكريات ان ترتبط بالبروتينات من خلال المجموعة الأميدية (مركب ناتج عن اطلاق مجموعة حمض عضوى محل ذرة هيدروجين في جزيئي النشادر) الهليونين في تسلسل بيتيدي قصير (Asn-X-Ser/Thr) او من خلال المجموعة السادرة من هيدروكسيل السيرين والثريونين . هذا يعنى الى أية درجة يمكن جلنكة بروتين ، يمكن توقعه ليمتد من تسلسل حمضه الأميني ، وبالتالي من تسلسل جينه . وفيما اذا كان لهذا تطبيق على ، في مقابل كونه مغالطة منطقية للسكريات التي نقابلها في البروتين الحقيقي ، وعلى أية حال فان هذا الموضوع لا يزال مثارا للجدل .

عملية التسكر هذه ، تعتبر شكلا من اشكال التعديل الانتقالي. المتأخر ، أي تعديل كيمياء البروتين بعد انتقال البروتين من ال ر ن ؟ . وتعبر عملية الجلنكة البروتينية الأخرى كيميائية ، وتحدث عندما يوضع البروتين في محاليل سكرية لفترة طويلة من الوقت ، يسمى هذا أيضا بالتسكر (glycation) .

وتستطيع الجزيئات الأخرى ان تجلنكز ، خصوصا الليبتيدات السطحية . وهذه الليبتيدات السكرية تعتبر مهمة كبطاقة بياينة تسمح للجسم بالتعرف على خلاياه ، خصوصا الخلايا الموجودة بالدم . وعلى ذلك فقد تعتبر مركبات وظيفية مهمة للبيبتيدات ، تبكّن صانع مسببات البكتيريا

بأن يحمل الجسم على الاعتقاد أنها هي الخلايا • ويمكن للبروتينات أيضا ليبيدات مرتبطة بـ (مكونة الليبيدات البروتينية) أو حتى ليبيدات سكرية • وتسيب النتائج امتجايات مختلفة جدا من الجهاز المناعي عن البروتين غير المعدل : بالرغم من أن عمل مثل هذه المشتقات المعقدة يعتبر أكثر صعوبة من صنع البروتينات السكرية البسيطة نسبيا •

وبالرغم من أن البروتينات لها أماكن محددة تماما ، والتي يمكن للسكريات أن تتزوج معها فيها ، وسواء ازدوجت السكريات ، وأي السكريات التي تزودج ، فإن ذلك يعتمد على أشياء عديدة • ومن بين هؤلاء توجد الخلايا التي يصنع منها البروتين ، والحالة الإيجابية للخلايا • وعلى ذلك تأتي البروتينات في أشكال متنوعة من الروابط السكرية المختلفة على نفس السلسلة البوليببتيدية لهذه المتغيرات يطلق عليها الأشكال السكرية • وتستطيع إحدى الخلايا أن تصنع خليطا من الأشكال السكرية المختلفة • والأشكال السكرية المختلفة لها خصائص استثنائية وظيفية مختلفة في حالات عديدة ، ويراهم الجهاز المناعي على أنها مختلفة • الفيروسات على وجه الخصوص ، تأتي في مجموعة مختلفة من الأشكال السكرية ، وليست ككيان كيميائي واحد : وعلى ذلك فإن HIV (فيروس الايدز) ، له قروح من قبائل سكرية على سطحه تمتد على الخلايا التي تنمو عليها ، وعلى نوع السلالة الفيروسية التي تنمو بداخلها بالضبط • هذه التنوعات ترتبط بما لا يدع للشك بمضاد الأجسام المضادة للفيروس نقص المناعة بطريقة مختلفة ، وقد تؤثر على الجهاز المناعي للشخص الذي يحمل فيروس نقص المناعة الموجب بطريقة مختلفة •

انظر أيضا : السكر من ٢٠٢ •

استخلاص الذهب واليورانيوم

GOLD AND URANIUM EXTRACTION

يتم تعدين الذهب واليورانيوم ، بمقادير تجارية باستخام طرق الترسيع الميكروبية • ويخلاف استخلاص المعادن الأخرى التي تستخدم البكتيريا ، فإن الذهب واليورانيوم يتم استخلاصهما باستخدام البكتيريا بسبب القيمة المضافة المالية للمعادن وبعض الجوانب الخاصة بالمناصر •

ويوجد الذهب عادة ، كذهب معدني مختلطا مع المواد الأخرى ، ويصحق المادن يتحرر معدن الذهب ، والذي يمكن فصله فيزيائيا ، عن طريق القسيل * . وبالرغم من أن المصادر الرئيسية للذهب هي المعدن الخام ، التي يكون فيها الذهب موزعا توزيعا دقيقا ، فإنه لا يمكن الحصول عليه بطرق السحق أو الطحن التقليدية ، ويسمى بالخامات المقاومة للصهر - والمعدن من مثل أنواع هذه الخامات وبواسطة كيميائية متنوعة يمكن الحصول على الذهب ، لكنه يكون غالبا مصحوبا بالكبريتيدات وخاصة الأنواع البيراثية والبيرات الزرنيقية ، ويمكن أن يؤكسد عن طريق البكتيريا ، ولكن يتم تحرير المعدن ، يجب التخلص من الكبريتيد كيميائيا . وتقوم طرق الترشيح الحيوي بهضم خام الذهب المقاوم للانصهار في جهاز التخثير الغزالي مع البكتير ، ويكون من النوع المؤكسد الحديدي لمضويات الكبريت ، الذي يقوم باكسدة الكبريتيد الى كبريتات . ويعتبر هذا المركب عادة قابلا للذوبان ، وبذلك يتم استخلاص جزئيات الذهب لكي تجمع ميكانيكيا . ويكتسب استخلاص الذهب باستخدام عمليات التصنيع البيولوجي التأييد بسبب البدائل - أن أكسدة الكبريت الى ثاني أكسيد الكبريت ، أو امتصاص الذهب من المعدن باستخدام السيانيد - تعتبر على نحو متزايد غير مقبولة بيئيا .

ويتبع تعدين اليورانيوم أكثر خطوات الترشيح الحيوي التقليدية ، بواسطة الخامات التي تكون محتوية على قيم منخفضة من اليورانيوم ، التي يتم تعطينه مع بكتير مؤكسد لإطلاق المعدن . وتتم أكسدة اليورانيوم رباعي التكافؤ غير القابل للذوبان ، بواسطة الأيونات الحديدية (التي تولدها البكتيريا) أو مباشرة عن طريق البكتيريا نفسها الى ذرات من اليورانيوم قابلة للذوبان (VI) * . هذه الأيونات يمكن استعادتها بعد ذلك من الخليط الجارى من كومة غنية بالخام .

انظر أيضا الترشيح ص : ٢٥٠ .

GRAS

الامن

يرمز هذا المصطلح الى كل ما يمكن اعتباره بصفة عامة آمنا ، ويعتبر سمة مهمة لقبول منتجات التقنية الحيوية في الدول الغربية وخصوصا الولايات المتحدة .

وبالنسبة للمنتجات الميكروبية المهندسة وراثيا ، فإن الموافقة التطبيقية للتداول العام للمنتج تعتبر أكثر سهولة إذا كان المنتج قد تم صناعه من كائن عضوي يقع تحت التصنيف GRAS ، حيث يعتبر المجهول الوحيد في هذه الحالة هو المنتج الجديد ، وليس الكائن العضوي أيضا . بالنسبة للمواد الممزوجة ، التي تم قبولها كأمنة في أحد التطبيقات (المادة الغذائية على سبيل المثال) ، فإنها تساعد كثيرا في الحصول على الموافقة لتطبيق آخر (مثل مستحضرات التجميل) . ان الاستثناء الوحيد يكون عادة في أي التطبيقات المعاقية ، فان كل منتج جديد ، حتى لو اعتقد أنه متطابق كيميائيا لمنتج سابق ، لكنه صنع بطريقة أخرى جديدة ، فإنه يجب ان تطبق عليه مجسوعة كاملة من التجارب الاكسينيكية والسمية قبل ان يسمح له بالتداول .

GROWTH FACTORS

عوامل النمو

عوامل النمو هي مواد (بروتينية ثابتة ظاهريا في الثدييات) ، تحفز على عملية النمو . وتعتبر هذه المواد على درجة كبيرة من الأهمية ، كعقاقير فعالة (عقاقير حيوية) ، لأنها تستخدم في المساعدة على شفاء الجروح ، أو حتى الحث على إعادة بناء الأنسجة . ولا تقتصر عوامل النمو على تحفيز انقسام الخلايا ، وإنما يمتد نشاطها إلى تمييز الخلايا وفي بعض الحالات تقوم باختيار أي الخلايا التي تنقسم وتلك التي تتميز وذلك في خليط أمل بالخلايا .

ومن عوامل النمو التي تم دراستها :

✶ عامل النمو البشري (epidermal growth factor)-egf
وهذا العامل يقوم بتحفيز عدد متنوع من الخلايا في البشرة العليا على الانقسام والتميز . وله القدرة على مساعدة الجروح على الالتئام .

✶ عامل تكوين كرات الدم الحمراء (erythropoietin)-epo
ويقوم هذا العامل بتحفيز الخلايا التي تكون مسؤولة عن تكون الخلايا الحمراء بالدم ، وعلى هذا الأساس تستخدم لزيادة عدد الخلايا الحمراء في الدم ، والتي تكون ذات فائدة كبيرة لمرضى ابيضاض الدم (leukaemia) أو مرض الدبيلة السكرية ، وقد أصبح استخدامها

بين عدائي الماراثون ، لزيادة قدرة دماهم على استيعاب نسبة كبيرة من الأكسجين ، وهذا الاستخدام تسبب في حبل كبير بخصوص اختراع هذا البروتين .

★ عامل نمو الخلية الليفيّة (Fibroblast Factor) . وهذا العامل يقوم بتحفيز نمو الخلايا المشتركة بين النسيج الضامى (connective tissue) والغشاء القاعدي (basement membrane) والذي يرتبط به العديد من الخلايا . وقد اقترح أن يكون هذا العامل محفزاً على شفاء الحروق ، القروح والتئام العظام .

★ عامل نمو الخلايا المكونة للهيموجلوبين (Haemopoietic cell growth factor) . ويقسم هذا العامل بالتحفيز على إنتاج العديد من الخلايا المكونة للهيموجلوبين ، أي أنها تلك الخلايا التي تصنع في نخاع العظام وتقيظ في مجرى الدم .

★ عامل المصيب الغدائي (انظر موضوع Neurotropins factor) .

★ عامل النمو المشتق من الصفيحة (HGF) ويقوم هذا العامل بتحفيز السيج الضامى على النمو ، ويصاحبه شعاع الجروح .

★ عامل الخلية الجذعي (Stem cell factor) : وهو ذلك البروتين الذي يحفز الخلايا الجذعية التي يصنع منها جميع خلايا الدم . وتستقر الخلايا الجذعية في نخاع العظام . (والعديد من الأنسجة لها خلاياها الجذعية الخاصة بها بالفعل : وهذه الخلايا الخاصة بالدم - هي الخلايا الجذعية المكونة لكرات الدم) .

H

HAIRY ROOT CULTURE

مزارع الجذور

هذا هو نوع جديد تماما من المستنبات لأحد النباتات ، والذي يتكون من جذور كثيرة التفرع لنبات * وتمنع (الجزء المقول عادة يكون اما ورقة أو جزءا من ورقة) قطعة من نسيج النبات لازالة البكتيريا المألقة بالسطح ، ثم تعالج بمستنبت من بكتيريا *A. rhizogenes* * . ومثل قرينه *Agrobacterium tumefaciens* يقوم مولد بنقل جزء من بلازميد الـ D N A الى خلايا النبات المصاب * وهذا يسبب تغيرات في عملية الايض النباتي ، وتشمل التغيرات في المستويات الهرمونية * وهذا يسبب بالتالي في الجزء المنقول أن ينمو بجذور عالية متفرعة من موقع الإصابة ، وتتفرع الجذور بطريقة أكثر كثافة عن النظام الجذري العادي لهذا النبات ، ويغطي أيضا بكتلة من الجذور الشعرية الرقيقة ، ومن ثم جاءت تسمية النظام *

أن المستنبات الجذرية الكثيفة الشسعر لا تتطلب هرمونات أو فيتامينات لكي تنمو ، على عكس الأنسجة المستنبطة المنقولة أو المستنبات الخلوية لخلايا النبات ، ولذا فإنها تستطيع أن تنمو في وسط بسيط من الأملاح والسكريات * وهذه المستنبات الجذرية تعتبر ثابتة وراثيا أيضا . ومرة أخرى على عكس الأنسجة المنقولة أو مستنبات الخلية ، وبذلك يمكن استنباتها بكميات كبيرة ، دون أن يتغير المستنبت بالرغم من ذلك ، فإن من أهم سماتها الواضحة ، هي أنها تنتج تغيرات اجسامية ثانوية ، في مستويات مشابهة لتلك المستويات التي تتم في النبات الأصل * . وعلى ذلك يمكن استخدامها كنباتات بديلة ، لعمل مثل هذه المركبات مثل نكهة الطعام أو رائحته * . وتعتبر في حد ذاتها هدفا للأبحاث والاهتمامات ، بالرغم من أنه لم يتم أي إنتاج منها بعد *

وقد تمت زراعة المستنبات الجذرية الشعرية في العديد من معامل أجهزة التصوير الكبيرة بالإضافة الى الزراعات الارشادية * انها تبدو كتلة من الأنسجة عندما تنمو كتلة غير مقلقة ؛ ويمكن أن تنمو في معازل

جزآن مقلقل ، لكنها تكون أكثر عرضة للكسر لجعل آلية التقليب • ومع أنه بسبب أن نموها أيضا يعتبر أكبر بظنا من البكتيريا ، ولا يحتاج تقريبا الى نسبة عالية من الاكسجين ، فان التقليب لا يعتبر ضروريا للحصول على مستنبت ناجح •

HARVESTING

الحصاد

يقصد بالحصاد كمصطلح في التقنية الحيوية عادة ، جمع الخلايا أو الكائنات العضوية من نظام نمو • وإذا كانت الخلايا أو الكائنات العضوية على نطاق كبير جدا (السالون المرقط على سبيل المثال) ، فان ذلك لا يعتبر من الأمور الصعبة بالرغم من أن أقام التقنية الحيوية تستخدم الكائنات العضوية وحيدة الخلية مثل البكتيريا أو الخميرة ، والتي يستلزم جمعها بتقنيات • ومن بين الطرق التي تقوم بهذا الآتي :

الطرد المركزي • وبالرغم من أنه عملية مكلفة ، إلا أنها طريقة مضمونة لجميع حتى الجزيئات الصغيرة • ويمكن استخدامها بفاذير صغيرة لتقنية الفيروسات ، وأي شيء كبير كالبكتيريا ، يمكن التعامل معه في سهولة تامة •

الترشيح : وتوجد هناك سلسلة من نظم الترشيح وتعتبر هذه الطريقة هي الأكثر فاعلية ، لكنها عادة لها ممة محدودة • وسبب ذلك هو أن المرشح يستلزم أن يكون ملينا بالثقوب ، التي تكون ذات قطر أصغر من الخلايا التي ترش في جمعها • وعلى ذلك فيعد فترة تملأ الخلايا جميع الثقوب ، ويتلوث المرشح وتقف عملية الترشيح • وفي هذه الحالة ، يمكن استخدام طريقة الترشيح ذات الانسياب المستمر كحل بديل •

السدف : وهي من الطرق المتبعة الاستخدام ، فعد إضافة كاشف الى خليط التفاعل أو بتغيير الظروف ، فانك تستطيع جعل الخلايا تلتصق ببعضها فيما يشبه السدف • وتعتبر هذه الطريقة العملية الوحيدة غالبا للتخلص من الخلايا من المخدرات الكبيرة ، وخصوصا عند التخلص من الخميرة من مراد تخمير البيرة عند انتهاء عملية التخمير •

انظر أيضا : الترشيح ذو التدفق المستمر • ص : ١٢٦ •

مبيدات الأعشاب والمقاومة HERBICIDES AND RESISTANCE

من أحد الأهداف البدائية للهندسة الوراثية المستخدمة في النباتات، هي جعل تلك النباتات أكثر مقاومة لمبيدات الأعشاب الضارة . إذا رُسِمت طائفة كبيرة من هذه المبيدات العشبية على حقل مزروع بهذه المحاصيل المقاومة ، حينئذ تعني جميع النباتات عدا هذا المحصول ، وبذلك تتوفر طريقة فعالة للتحكم في العشب دون تطوير طرق مميّنة لكل نوع من الأعشاب .

ويجب أن تصمم آلية المقاومة لكي تتلاءم مع هذا المبيد العشبي - ونتيجة لذلك ، عملت شركات مختلفة على هندسة مقاومة مبيدات الأعشاب الحاص بها . ويوجد هناك مدخلان : تعبير الانزيم الذي يهاجمه المبيد عادة ، بحيث لا يصبح هدفا لهذا المركب الكيماوي ، أو بإضافة نظام لنزع سمية المبيد العشبي في النبات .

ويوجد هناك اهتمام فعلي لدى بعض الجماعات حول انتشار استخدام هذه التقنية ، التي تعطى بصفة أساسية الملكية النباتية القدرة على تجنب معظم المبيدات العشبية المؤثرة على الإنسان وسيؤدي هذا الاهتمام إلى زيادة استخدام المبيدات العشبية ، في الوقت الذي تنادي فيه جميع الأطراف ، بأن يقتصر استخدام المبيدات العشبية إلى أقل حد ممكن . وهناك احتمال بأن النباتات المقاومة سوف تهرب وتتحول إلى أعشاب أو حتى تنقل جيناتها المقاومة إلى أنواع أخرى من الأعشاب ، ومجموعات المبيدات العشبية التي تمت دراستها بواسطة علماء التقنية الحيوية حتى الآن هي .

Glyphosate جلايفوسات . وتقوم شركة مونسانتو بتسويقها ، ويتم استخدامه كطارد ، وهو المبيد العشبي الأكثر انتشاراً ، الذي يستخدم في إيقاف تركيبات الأحماض الأمينية . والنباتات المقاومة للجلايفوسات ، قد تم تخليقها عن طريق إعطائها انزيمات مقاومة جديدة ، وعن طريق اختيار الخلايا المقاومة وكتوتها إلى نباتات كاملة .

وتقوم شركة مونسانتو بتطوير مقاوم جلايفوساتي لنبات القطن ، ومن المتوقع أن تكون جاهزة للاستخدام الزراعي في منتصف التسعينات .

لوسفينوسيركين (PPT) وقامت بانتجابه شركة هوكست . وهذا المبيد يعمل على تخليق الأحماض الأمينية . وتم تخليق الحلفاء المقاومة بواسطة عزل خلايا الحلفاء المقاومة للمبيد العشبي ، وكتوت كل

النباتات منها • ومهمة النظم الوراثية النباتية أيضا التبغ والبطاطس
لمقاومة الفوسفينوكيرين •

يوربا السلونيل : وهذه المادة تقوم بمنع تخليق الأحماض الأمينية •
والجينات المتغيرة أحيائيا من البكتيريا • كولاى تم وضعها في النباتات لكي
تكسبها المقاومة •

ثاني ورابع حمص الديكلوروفينوكسيستيك : وهو مركب يقوم
بتقليد الهرمونات النباتية ، وبذلك يشل حركة نموها • وقد تم وضع
الجينات البكتيرية التي تقوم بتعطيله في الخلايا النباتية •

تريازين (اترازين ، بروموكسيميل) وهذه المركبات تعطل عملية
التمثيل الضوئي بواسطة الارتباط ببروتين Q_2 بروتين في اليخضور •
والتغيرات الأحيائية الطبيعية التي تتميز بمقاومة لتريازين لها Q_2
متغير : وعلى ذلك يمكن عمل النبات المقاوم بوضع Q_2 في المحصول
النباتي • وجعل هذا المنتج المتغير الجيني في اليخضور ، يعتبر مشكلة
كبيرة • وتعمل شركة سينيا جايبي في مسار بديل • اذ تقوم بوضع
الانزيمات التي تقلل من حساسية الأترازين في العديد من المحاصيل
النباتية : لأن الانزيمات منزوعة السمية تعمل في السيتوبلازم ، وقد يكون
هذا من أسهل الطرق للمهندس الوراثي •

BOLLOW FIBRE

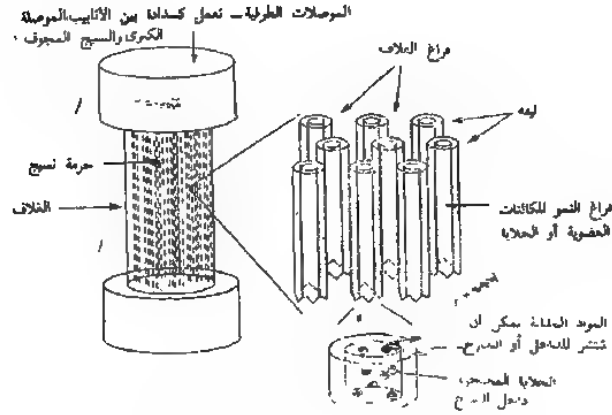
الليف المجوف

الألياف المجوفة ، هي من مادة مسامية • والأنايب صغيرة جدا ،
ويبلغ قطرها الداخلي جزءا من المليمتر ، وعلى ذلك تعتبر نسبة المساحة
السطحية إلى الحجم كبيرة جدا • وهذه الخاصية لها نوعان من
الاستخدامات :

أولا ، انه يمكن استخدام الألياف المجوفة كمرشحات • لأن لها
مساحة سطحية كبيرة ، وتحتاج إلى وقت طويل قبل أن تسد عن
المرشحات العادية ، والمرشحات المستخدمة آلات الكلى الصناعية ، تكون
في الغالب جزءا من الليف المجوف •

انظر الرسم ص : ٢١٥ •

والاستخدام الثاني يتمثل في استخدامها في المفاعل الحيوي ذي الليف
المجوف • وهو من المفاعلات الحيوية الثابتة الاستخدام ، التي توضع فيه
الخلايا داخل ألياف مسامية مجوفة ، ويدور وسط المستنبت دورته خارج
المفاعل • والألياف لها من المسام الواسعة ما يكفي لدخول المادة المغذية



شكل ٢٤ الليف المجوف

وخروج المنتج للخارج ، لكنها لا تسمح بخروج الخلايا للخارج . وتوجد الألياف داخل هيكل المفاعل : والمسافة البينية بين الهيكل والألياف تسمى بفراغ الهيكل .

وتتمتع المفاعلات الحيوية ذات الألياف المجوفة باستخدام عام في العديد من التطبيقات . حيث تعتبر هذه المفاعلات على قدرة عالية من الفاعلية في الاحتفاظ بالخلايا التندبية (خلايا التندبات) في المستعيمات لما لها من مساحة سطحية كبيرة تسمح بنمو الخلايا دون الحاجة الى مفاعل كبير ليحتويهم ، ولأن المادة الغذائية التي تصل الى الخلايا تظل طازجة : وتعتبر الخلايا التندبية أكثر حساسية للتغيرات في الوسط الذي تنمو فيه . ويوفر المفاعل طريقة سهلة لإزالة المنتج الذي تنتجه الخلايا : وهذا يعني أن المفاعلات اللبغية المجوفة ، كانت عظيمة الفائدة خصوصا في صنع كميات كبيرة من الأجسام المضادة أحادية التكاثف .

وتعتبر مفاعلات الألياف المجوفة أقل استخداما حيث تضطر الخلايا الى أن تنمو ينحسها لأنه في هذه الحالة يصبح من الصعب الوصول داخل الألياف للتخلص من الخلايا الزائدة ، ومن الصعب التحكم في كمية الخلايا الموجودة داخل الألياف . وهذا يعني أن المفاعلات اللبغية المجوفة لها فائدة محدودة بالنسبة الى المزارع البكتيرية .

التشبيح المثلثي

HOMOLOGOUS RECOMBINATION

التشبيح المثلثي ، هو عملية بيولوجية ، والتي عن طريقها نصل خلية حية ، قطعتين متشابهتين من الـ DNA ببعضهما ، وتعتبر هذه العملية جزئية من العملية الوراثية العامة للتشبيح ، والتي من خلالها يتم وصل قطعتين من الـ DNA داخل خلية حية . ويحدث التشبيح في جميع الكائنات الحية : وعلى هذا أخذت تقنية الـ DNA المالح اسمها بسبب تقنية وصل الجين مع عمليات التشبيح الطبيعية .

التشبيح المثلثي ، هو عملية تشبيح بين قطعتين من الـ DNA اللتين تعتبران متطابقتين تقريبا - أي أنهما « مثليتان » . وتتم هذه العملية في سلسلة تامة عن التشبيح الذي يتم بين الـ DNA ، الذي يعتبر مختلفا تماما . وتعتبر هذه العملية منطوقة على وجه الخصوص على الخيرة والبكتيريا .

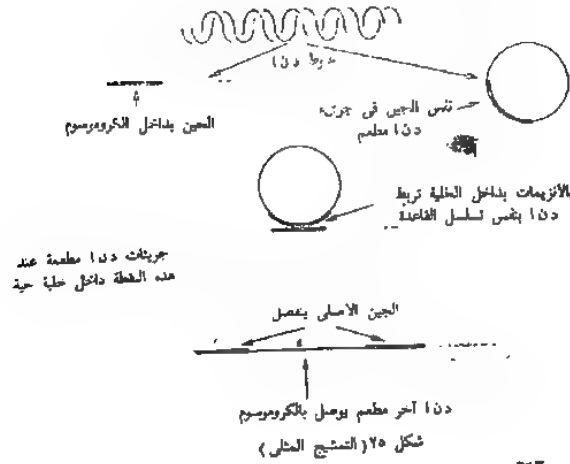
والتشبيح المثلثي يعتبر عملية غاية في الصعوبة لحوائها بين الكائنات العضوية العليا مثل النباتات والحيوانات . وتستخدم كآلية لضمان أن الجين المستنبت الذي يرغب الباحث في وضعه داخل كروموسومات الخلية ، قد أدخل في هذه الكروموسومات عند نقطة معينة (أي أنه ، عند النقطة التي يكون فيها DNA الخلية متشابها مع DNA المستنبت) . ولهذا السبب ، يسمى التشبيح المثلثي أحيانا (بتوجيه الجين) . ويستخدم التشبيح المثلثي في التقنية الحيوية في ثلاثة مجالات :

في توليد طافرات جديدة من العديد من الكائنات العضوية ، لكن التشبيح المثلثي للخيرة على وجه الخصوص ، يعتبر طريقة لتوجيه قطعة معينة من الـ DNA . قطعة من DNA الخيرة توصّل بلازميد (plasmid) ويتم وصل الاثنين ببعضهما ، ولما كان البلازميد قطعة واحدة فقط ، فإن هذا يعني أن كل القطع الأخرى لـ DNA يتم وصلها أيضا في DNA الخيرة . ويمكن استخدام هذا في وصل بلازميد بكرموسومات الخيرة ، أي عندما يكون DNA الخيرة من جين معروف ، بأنه يترك هذا الجين عن طريق وضع قطعة كبيرة من الـ DNA من البلازميد في وسطه .

والدور الثاني يأتي من استغلال البلازميدات الكبيرة مثل بلازميد $T1$ لبيكتيريا التورم الزواحي ، والذي يعتبر من الكبر بحيث لا يتغير باستخدام تقنيات الـ DNA المالح . إذ يمكن وصل الجينات بداخلها نفس الطريقة تماما التي توصّل بها داخل كروموسوم الخيرة .

ويأتي التطبيق الثالث في عمل حيوانات عابرة للجين (ويحتمل أن تكون في العلاج الجيني) . وفي هذه المرة أيضا يستخدم التمشيح المثل في حمل جين غريب إلى كروموسوم الخلية . ويحتمل أن يكون السبب في هذا العمل ، هو لتجنب تمزيق أية جينات في الخلية المستهدفة ، وللتأكد من أن المين الغريب وصل إلى البيئة الكروموسومية المناسبة . وال د ن أ الذي يعطل بالجينات الموجودة في الخلايا التديية (والأنواع الأخرى العديدة من الخلايا) ، يؤثر في الطريقة التي ستمدل بها الجينات . وعلى ذلك ، فإنه من المهم توجيه أى جين غريب إلى المكان المناسب داخل كروموسومات الخلية المأثلة ، بحيث يعمل الجين بطريقة صحيحة . ومن الضروري أن الجين لا يتم توجيهه إلى موقع ، حيث سيؤدي إلى تدمير وظائف الجينات الأخرى . وتقدم عملية التمشيح المثلية السبيل للقيام بهذا ، ومن ثم يكون عمل إنتاج الحيوانات العابرة للجين أكثر اعتمادية . وهي توفر أيضا إمكانية العلاج الجيني المفيد للإنسان ، حيث يعتبر أحد المشاكل الرئيسية المتعلقة بفهم العلاج الجيني في الوقت الحالي ، هو التأكد من القائمة على الجين « العلاجي » الداخل في خلايا المريض ، سوف يحل نفس الأضرار التي يسببها المرض الأصلي .

انظر الرسم رقم : ٢٥ .



هرمون النمو البشرى HUMAN GROWTH HORMONE

كان هرمون النمو البشرى hGH واحسدا من البروتينات الأولى التي صنعت عن طريق الهندسة الوراثية ، وحصلت على الموافقة للاستخدام كمقار : وقد باعت شركة جينتك ما قيمته ١٥٠ مليون دولار أمريكي من هذا المقار في عام ١٩٩٠ . ويتم انتاج هرمونات النمو للحيوانات الشدية بطريفة طبيعية ، عن طريق الغدة النخامية (pituitary gland) في الحيوانات البالغة قبل وبعد فترة البلوغ ، وتقوم هذه الهرمونات بزيادة معدل النمو وتنظيم الجسم على زيادة الكتلة العضلية - وبعد الوصول الى سن الثلاثين يتوقف انتاج النمو الهرموني : والحزن بعد هذه السن يجعل العضل يشتهد بضمه الى بضمه ، ويؤدى الى تناقص الدهون .

ويستخدم هرمون النمو البشرى طبيا في امراض الاطفال النادرة ، حيث لا يستطيع الجسم انتاج هرمون نموه الخاص به . ويمكن استخدامه ايضا في علاج البدن من الأمراض ، حيث يكون قصر القامة الحد جزا من المرض ، بالرغم من انه ليس يسبب النقص في الهرمون مثل مجموعة أعراض الشذوذ الكروموسومي المتحول (Chromosomal abnormality Turner's syndrome).

وتقترح الأبحاث الحديثة أن (hGH) ، ينقص أو حتى ينعكس النقص في الكتلة العضلية ، التي تحدث مع تقدم السن ، ويقوم أيضا بتحسين مرونة البشرة ونشاط العضلة - وعلى ذلك يمكن استخدامه كمقار مضاد للشيخوخة ، وقد كان ذلك باعثا على الاهتمام القوي . وخصوصا للمتأملين القلبي مع البنوك ، لكنه يعتبر من الصعب اثباته ، وحتى لو أدى فقط الى تقليل تأثير الشيخوخة ، بالرغم من عدم اطالة فترة الحياة ، فانه يعتبر لا يزال جيدا جدا : وفي مقابل هذا ، يجب ان نوضح التقنية المحتملة بأن المقار سيكون له بعض التأثيرات الجانبية : سواء أنهم سيكونون عاديين أو أن خطر التهديد بالحياة سيظل قائما . ويوجد هناك جدل دائر حول كيفية اجراء تجارب اختبار فاعلية المقار كمضاد للشيخوخة : وإن لم تحدث الشيخوخة كمرض ، فانه لا يوجد سبيل لمقار قوي ، لأن يختبر من أجل علاج هذا المرض . وإذا اعتبر مرضا ، فإن على المقار أن يبرهن أن له بعض التأثير على هذا المرض ، والذي قديمته اثباته لسنوات عديدة .

ومن المجالات ذات العلاقة بهذا الموضوع ، فإن عقار هرمون النمو البشري يمكن استخدامه كعامل مضاد للهدم لمرض مثل الايدز .

والمجال الثالث لاستخدام bHG يعتبر غير قانوني تماما ، لكنه قد يستمر على أية حال ، وهو اساءة استخدام هذا العقار في الرياضة .

انظر أيضا الرياضات والتقنية الحيوية ص : ٣٦٤ .

٢٠٠٧

HYBRIDIZATION

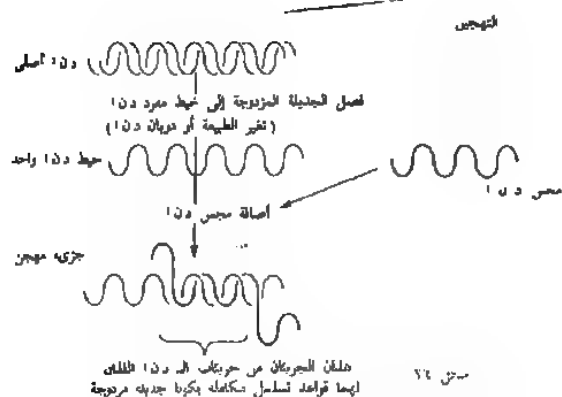
التهجين

ان التهجين له معان عديدة في مجال التقنية الحيوية والبيولوجيا الجزيئية .

تهجين الـ د ن أ ، وهو تكوين اللولب المزدوج لـ د ن أ من جديلتين من د ن أ ، وتتجمع الجديلتان المنفصلتان من الـ د ن أ لتكونا جديلة مزدوجة اذا كانت قواعدهما متتامة، بحيث انه أينما وجد A (ادني) في إحدى الجديلتان، فإنه يوجد T (ثايميدين) في الجديلة الأخرى ، وكلما وجدت G (جوانين) في إحدى الجديلتان ، فإنه يوجد C (سايتوسين) في الجديلة الأخرى . وفي الواقع فإنه توجد درجة طفيفة من المرونة في هذا الموضوع ، التي تعتمد على مقدار طول جديلت الـ د ن أ ، فإنه لحوالي ١٠ ٪ من القواعد الخاطئة أو غير المتوافقة قد تصل اليه نسبة التفاوت) . ويستخدم تهجين الـ د ن أ كطريقة لاستخدام إحدى قطع الـ د ن أ (الجس) لاكتشاف فيما اذا كانت هناك قطعة متتامة من الـ د ن أ موجودة في خليط من أنواع الـ د ن أ وتستخدم في تقنيات النسخ gene PCR (BLOT) DNA fingerprinting library screening ، وسلسلة أخرى من التقنيات .

التهجين الجزيئي : وهي طريقة لتشكيل جزيء جديد له نفس الأجزاء الوظيفية الموجودة في جزيئين مختلفين . وذلك يستتبع أن يحتوي على مجموعة من الخصائص الموجودة في الجزيئين الأصليين . ومن الأمثلة على هذا الاستخدام هي الأجسام المضادة الجديدة التي يمكن صنعها بواسطة جمع الانزيمات التي تصنع جسيمين مضادين قديمين في خلية واحدة ، وعمل بروتينات اندماجية بواسطة وصل طبقة صلتين ساندويتش من البروتينات الأخرى ببعضهما .

انظر الرسم رقم : ٢٦ •



التجهيز الخلوي : ويعتبر هذا بصفة أساسية مصطلحا آخر لاندماج الخلية •

تجهيز الأنواع : وهو تكوين هجين بين نوعين • تجهيز بين أنواع قريية (التجهيز ذو الصفات المتبادلة) ، يحدث بطريقة طبيعية في الحياة - حيث يمكن تكوينه بين أنواع وثيقة الصلة ببعضها بواسطة برامج تربية بسيطة : بالرغم من أن العديد من الأنواع ليس لديها الاستعداد للتجهيز . ويختلف الأنواع القليلة ذات الصلة الوثيقة ببعضها مثل الحمار والحمار، فإن الحيوانات نادرا ما تقوم بالتجهيز بهذا الأسلوب • وتشتمل الفرق البديلة على عمل الكبيرة ، الخلية الانماجية (يقتصر هذا التجهيز على النبات - لكنه يعتبر نادر الحدوث في الحيوانات) لانتاج أنواع جديدة لكل الجينات الموجودة في الأنواع الأصلية ، أو باستخدام البلازميدات البكتيرية لنقل الجينات بين الأنواع البكتيرية •

انظر أيضا اندماج الخلية ص . ٩٩ ، الكيم ص : ١٠٧ ، البروتين الانماجي ص : ١٨٠ •

الكراهة المائية

HYDROPHOBICITY

الجزء الطارد للماء (hydrophobic molecule) ، هو ذلك الجزء الذى تكون قابلية ذوبانه فى الماء ضعيفة جدا ، لكنه يتحلل على نحو تام فى مذيب مثل البيوتانول أو التولوين ، انها جزيئات لا قطبية ، وهى بصفة أساسية متعادلة كهربيا ، والجزء المقابل له هو الجزء المحب للماء (hydrophilic molecule) الذى يتحلل فى الماء بسهولة كاملة أو فى مذيب مثل DMSO (سلفا أوكسيد الديميثيل) ، لكنه عديم الذوبان على الإطلاق فى التولوين أو الكحوليات طويلة السلسلة . هذه الجزيئات تكون لها عادة مجموعات مشحونة جزئيا على أسطحها ، وتكون غالبا أيونات عندما تتحلل فى الماء ، ان معظم الجزيئات العضوية تنشئ الى حد ما الى الطائفة المحبة للماء ، والاستثناء الوحيد لهذه الجزيئات هى الدهون (التريجليسريدات) ، والتي تعتبر غير قابلة للذابة فى الماء ، ومن هنا سميت الجزيئات غير المحبة للماء «بمحببات الدهون» (Lipophilic) .

عندما يتاح لهذه الجزيئات اختيار بينتها - أى يكون هناك خليط من الماء والزيت لتتحلل فيها ، فإن الجزيئات الصادرة للماء ستفصل البيئة الصادرة للماء (فى هذه الحالة الزيت) ، بينما تختار الجزيئات المحبة للماء (البيئة المائية) .

الا أنه توجد هناك درجات من الصدود المائى والقابلية للماء . وهكذا ، فمن بين الأحماض الأمينية ، هناك حمض الجلوتوماتيك والليستين اللذان يعتبران شرمين للماء ، لأنهما يكونان أيونات بسهولة ولديهما قابلية الذوبان فى الماء ، بينما يوجد التريايبتوفان الذى له سلسلة جانبية غير مشحونة ، ويعتبر بطبيعته غير قابل للذوبان فى الماء ، هذه الاختلافات فى عدم القابلية للذابة فى الماء ، يمكن استخدامها فى فصل الجزيئات . ويستغل الفصل الكروماتوجرافى للمواد غير القابلة للذابة هذه الظاهرة : إذ يزرع خليط من الجزيئات فوق مادة صلبة التى تكون ذات طبيعة غير قابلة للذوبان فى الماء ، وللتصق الجزيئات غير القابلة للذابة فى الماء بهذه المادة بسهولة ، وبذلك لن تتخلل المادة الصلبة بنفس السرعة التى تنساب بها الجزيئات المحبة للماء .

وهناك العديد من الجزيئات العضوية التي لها أجزاء متميزة تماما من القطع القابلة وغير القابلة للذوبان في الماء . وتسمى هذه الجزيئات ذات المسارين (Amphipathic) . وإذا كانت منطقتها الجزيئية في وجهتين متقابلتين ، فإن النتيجة حينئذ مادة نشطة سطحيا : فأنها ستنجذب إلى التجمع عند الوصلة بين المذيب المائي واللامائي . وتعتبر الدهنيات الفوسفورية من هذا النوع ، وتترتب أغشية الدهني الفوسفوري ، بحيث تكون أطراف (tails) الدهنيات الفوسفورية طبقة من السائل غير القابل للذابة (hydrophobic) الذي يذيب مواد كيميائية مختلفة تماما عن الوجه المائي المحيط به . والبروتينات أيضا لها خليط ثابت تقريبا من الأحماض الأمينية المحبة والمعادلة للماء ، ويظهر البروتين بحيث أن معظم الأحماض الأمينية المحبة للماء تكون معرضة للمحلول المائي الذي تدوب فيه ، ومعظم الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة في الماء تنزوي بعيدا داخل البروتين . وهكذا يصبح توزيع الجزيئات القابلة وغير القابلة للذوبان في الماء على طول البروتين (والتي تسمى أحيانا بالخط الصدري المائي) . يمكن أن تكون كمفتاح للفرز ، حسب الطريقة التي ينطوي بها البروتين ، وعلى وجه الخصوص فإن البروتينات ذات النطاق الكبير من الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة في وسط تسلسلها تعتبر مصحوبة غالبا بأغشية ، وتكون فيها الأحماض الأمينية غير القابلة للذابة مضبوطة في طبقة غير قابلة للذابة في وسط الطبقة الدهنية .

انظر الرسم رقم : ٢٧ .

I

جزيئات الالتصاق الضمنخلوية ICAM

جزيئات الالتصاق الضمنخلوية (Intracellular Adhesion Molecules) ، وتسمى أيضا بجزيئات الالتصاق الخلوية . هذه الجزيئات توجد في سلسلة كبيرة من الخلايا البشرية ، وتعتبر جزءا من الآلية المستخدمة بواسطة الخلايا للتعرف على بعضها البعض . انها البروتينات السكرية ، وتستطيع بقايا السكر أن تكون عصبية في وظائفها: وعلى سبيل المثال ، فإن الفرق بين بعض مجموعات الدم ، هي نتيجة التنوع ، في البقايا السكرية ، في بعض جزيئات (ICAM) .

وجزيئات الالتصاق الخلوية ، تعتبر مهمة بالنسبة الى شركات التقنية الحيوية ، لأنها هي تلك الجزيئات التي تحدث من خلالها الاستجابة الالتهابية . وعلى ذلك فإن أصبحت تتورم ، عندما تلمسها تحلة ، ان هذا يسبب ترشيع الأنسجة التي في اصيبت مع الخلايا البيضاء ، التي تتفاعل مع الخلايا التي من حولها من خلال النظام المناعي لمجموعة الالتصاق الخلوية . ومن ثم فإنه يوجد عمل أساسي ، في استنساخ البروتينات ، واستخدامها كهدف لها ، أو كقواعد للأدوية ، لتعديل الاستجابة الالتهابية .

والجزيئات القريبة هي جزيئات الالتصاق للخلايا الليفية (ELAMs) . وهي تلك البروتينات الموجودة على أسطح الخلايا الليفية ، والخلايا البطانية (الخلايا المسطحة التي تبطن جدار الأوعية الدموية) . واثناء الالتهاب ، تهاجر الخلايا البيضاء الدم وتفرز النسيج الحبيب ، لكي تتعلم أية كائنات عضوية غازية . وهي أيضا تطلق سلسلة من المواد الكيميائية التي تسبب التهاب النسيج ، وهذا الفرز يتم السيطرة عليه جزئيا عن طريق (ELAMs) ، التي تسمح للخلايا الليفية بالالتصاق عليها والتعرف على الخلايا البطانية . وعند تغيير هذا التفاعل ، فإن ذلك يعتبر الطريق الفعال للسيطرة على الأمراض الالتهابية .

عوامل التصوير

IMAGING AGENTS

سلسلة من البروتينات ، يجري تطويرها حالياً ، كمعامل تصوير ، أو عوامل تباين ، وهذا يعني أنها من أجل الاستخدام مع الأنواع الجديدة من الفاحصات الجسدية . والبروتينات (الأجسام المضادة عادة) يتم ربطها إلى مجموعة كيميائية تسمح للفاحص بأن يراها بسهولة تامة . وترتبط البروتينات بأنواع معينة من الأنسجة ، عادة الأنسجة الورمية ، وبذلك تسمح للفاحص بأن يميز هذه الأنسجة عن النسيج المحيط بسهولة تامة : وفي غياب عوامل التباين ، فإن الخلايا المستهدفة تنسب تماماً للنسيج المحيط .

وعوامل التصوير ، يمكن صنعها لأي أنظمة تصوير رئيسية .

*** نظام الفحص CT - الرسم السطحي الكمبيوترى -
وتستخدم هذه التقنية ، أشعة أكس ، ونتيجة لذلك فإن الأثر المطبوع على الجسم المضاد هو عادة مادة معتمة من أشعة أكس . والشئ الصبور عادة يشكل معدناً ثقيلًا مثل الذهب .

*** نظام الفحص PET - الرسم السطحي للانبعاث البيزوتروبي .
وتقوم هذه التقنية على حقن كميات ضئيلة جداً من أشعة النظير الإشعاعي داخل الجسم ، وبعد ذلك تنتقب أثرها أيضاً ذهبية ، بانواع مسار جزيئات النشاط الإشعاعي . إن النظير المفضل الذى يوسم على انجسم المضاد من أجل ذلك هو التكنيتيوم (عنصر فلزى) ، وهو محتمل تماماً لأنه فنى .

*** الرنين المغناطيسى النووي (NMR) وهذا يستغل الطريقة التى يمتص بها الجسم الموجات الفائقة القصر ، عندما يكون فى مجال مغناطيسى قوى . وتبتص المجموعات الكيميائية الموحات الفائقة القصر بطرق مختلفة ، تعتمد على نوع المحال الذى توجد فيه ، وعلى ماهية المجموعة . ويمكن استخدام سلسلة كبيرة من المواد كمعامل تباين للفحص بطريقة (NMR) .

*** طريقة الفحص بربين الالكترون المفلول (ESR) وعلمه الطريقة استخدامها محدود ، لكنها ذات أهمية كبيرة ، وتكتشف ESR الالكترونات غير المتزاوجة ، وهى تلك الالكترونات التى تظهر فى

بعض أنواع المركبات ، تلك التي تستخدم في طاقة التفسير الاحيائي . وهذا الاسلوب يختلف عن NMR ، الذي يكتشف عادة الماء . ولا تستعمل طريقنا NMR و ESR اية اشعاعات ، ولذا فابهما تكتسبان ميزة كنظم تشخيص ، بسبب الخوف النووي الشائع ، والذي يظهر بصفة خاصة في انولايات المتحدة .

المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة IMMOBILIZED CELL BIOREACTORS

العديد من الخلايا النباتية والحيوانية التي ينيها علماء التقنية الحيوية ، يتم التعامل معها ليس على انها خلايا معزولة ، ولكن على انها خلايا مجمدة ، على بعض المواد السائنة . وهذا يساعد على تقويتها ضد قوى التقليل ، الضرورية لعملية خلط محتويات المفاعل الحيوي ، وجعلها أسهل في الحركة والاصصال عن الركيزة .

وتوجد سلسلة عديدة من المفاعلات الحيوية المجمدة . وتقع هذه المفاعلات في رتبتين . المفاعلات الحيوية الغشائية : وهذه المفاعلات تقوم بانداء الخلايا أمام أو خلف الغشاء المسامي ، الذي يسمح بمرور المادة المخفية للخلايا من خلاله ، لكنه لا يسمح للخلايا نفسها بالمرور . وعلى هذا الأساس ، تنشأ مفاعلات النسيج المجوف ، وهي طريقة شائعة لانداء الخلايا Hybridoma ، من أجل صنع الأجسام المضادة أحادية النسج .

المفاعلات الحيوية الشبكية أو الترشيحية : وفي هذه الطريقة تسو الخلايا في شبكة مفتوحة مادة داخلية ، والتي تسمح لوسط المستنبت بأن ينساب بدها ، لكنه يحجز الخلايا . وهذه الطريقة مشابهة في الفكرة للمفاعلات ذات النسيج المجوف والغشائي ، لكنها قد تكون سهلة التشغيل ، حيث انها تشبه المفاعلات الحيوية البرجيسية ذات الشبكة الاستبدالية لفراغ المفاعل المركزي .

طرق أخرى : وفي الاستخدامات الأخرى ، تكون الخلايا المجمدة غالبا ، يقصد بها انها الخلايا المجمدة على شيء ما ، لا يكون أكبر كثيرا من الخلايا ، مثل النايبلون الصغير أو الحبيبات الجيلاتينية ، ويستطيع المفاعل ان يتعامل مع الحبيبات بنفس الطريقة مثلما تصالج الحفصرات

الحيوية في التفاعلات الكيميائية • وتوجد عدة طرق للقياس وذلك •
والمفاعلات العادية من جميع الأنواع يمكن أن تكيف لكي تتعامل مع
الجزيئات الكبيرة • ويكون هذا التعامل طيبا عندما تكون الجزيئات
ذات كثافة متعادلة (مثل جميع الجزيئات المصنوعة من معظم البوليمرات) ،
والطريقة البديلة ، اذا استقرت الجزيئات بسرعة ، فإن المفاعل الحيوي
يمكن أن يكون مفاعلا ذا طبقة مسيلة او مفاعلا ذا طبقة صلبة • وفي
النوع الأول ، تظل الجزيئات معلقة ، في كتلة سائل كثيفة ، عن طريق
السائل المدفوع خلالها من القاعدة • وتصرف الكتلة مثل سائل ، حتى
لو كانت مصنوعة من جزيئات صلبة • وفي النوع الأخير يكون اسباب
السائل ليس سريعا بدرجة كافية لدفع الجزيئات امامه ، ولذا فإنها
تستقر في طبقة في قاعدة المفاعل ، ويكون السائل منسجا با امانها •
والمفاعلات ذات الطبقة المحزمة تأتي في أشكال عديدة (المخروطي - المد'عل
ذو الطبقة المستدقة ، القرصية الشكل - الطبقة القطرية للمحزمة
المنسابة) • لكي تساعد جميعها على انسياب السائل بسهولة •

الحساس الحيوي للخلية المجمدة

INTRODUCTION - CELL MICROPHON

وهي تلك الحساسات الحيوية (أي الأجهزة الكاشفة التي تستخدم
قطعة حيوية لكي تسمح لها باكتشاف شيء واحدة كل مرة) والتي
تستخدم الخلايا الحية كنظام كشف • وتسمى غالبا بالحساسات
الحيوية للميكروبية ، حيث تستغل الخلايا البكتيرية في القيام بهذا
المعمل •

وكما هو الحال مع أي حساس حيوي ، فإنه يوجد جزآن في حساسات
الخلية المجمدة : الخلية المجمدة (والتي تقوم بالاحساس وتحدث إشارة
ضعيفة جدا من نوع ما) والجهاز الذي يكتشف ويكبر هذه الإشارة
الضعيفة إلى إشارة يستطيع المستخدم أن يفهمها (يقرأها) •

والخلية المستخدمة تعتمد على الشيء الذي ترغب في اكتشافه •
ومن بعض الأمثلة النموذجية للمتعطلات (الأشياء التي تحلل) هي :

• الأحماض الأمينية (باستخدام الكيتريا التي تؤذيها) •

- الجلو كوز (استخدام اى خلية تقريبا)
- المواد الكيميائية السمية (استخدام اى يكتير يكون حساسا للمادة الكيميائية المطلوب اكتشافها)
- المسرطنات (carcinogens) - (تستخدم البكتيريا التي تعتبر ناقصة في اصلاح جينات ال د ن ٩)
- المطلب البيولوجى للاكسجين (BOD) ، (كمية المادة العضوية الموجودة في المياه الراكمة)
- المعادن الثقيلة (تستخدم البكتيريا المقاومة للمعادن)
- مبيدات الأعشاب (تستخدم الخلايا النباتية أو الطحالب الزرقاء المخضرة)
- السمية (تستخدم الخلايا الحيوانية المستعينة)
- والقليل منها فقط الذى تم تحويله الى اجهزة حساسة فعلية
- وقد تكون طرق القراءة (readout) على نحو متساو من الاشكال المختلفة :
- استنزاف / توليد الغاز : وهو نوع مفضل ، اذ يقوم بقياس كمية الاكسجين المحترق أو قانى أكسيد الكربون الناتج من البكتيريا - وعلى عكس الموضوعى ، فان البكتيريا مثل أى شىء تقريبا تقوم بحرق الاكسجين وتوليد قانى أكسيد الكربون
- انتاج الضوء : وتستخدم في هذه الطريقة البكتيريا المتألقة ، أما تلك الانواع المتألقة بطبيعتها أو تلك الانواع من الجينات المناسبة (اللبوسفراز بالنسبة للانزيم المولد للضوء) للمهندس وراثيا بداخلها ، ويكون الناتج الضوء اما قياسا للصالح البكتيرى العام (بالنسبة للحساسات السمية) أو بقرن بوجود كيمالويات معينة
- الفرينة الكيميائية الكهربائية المباشرة : تمثل بعض المجموعات في حطف الالكترود مباشرة الى جهاز نقل الالكترون البكتيرى ، وهو موضوع محقق لقياس اكسجين الامتصاص
- والحساسات الحيوية البكتيرية تعتبر عادة أقل موضوعية من الحساسات الحيوية الأخرى ، حيث ان البكتيريا حساسية الضوء ومن

الأشياء المعقدة ، وبالرغم من أن لها فوائد حقيقية ، من حيث النشاط
الفعال ، وبذلك تصنع الإشارة التي يسهل كشفها عن تلك المنتجة بواسطة
الأجسام المصادة أو مساير ال د ن أ .

ومن أنظمة الحساسات الحيوية التجارية القليلة ، يعتبر العديد
مها الحساسات الحيوية الإلكترونية ، اثنان من الحساسات الحيوية الإلكترونية
ذوا أساس ضوئي (وبالنسبة للمسية ولقياسات المطلب الضوئي
للاكسجين) تستخدم في صناعة الماء على مبيد المثال .

IMMORTALIZATION

التخليد

إن تخليد نوع ما من الخلايا ، هو تحويله الجيني إلى سلسلة خلايا
يكون تكاثرها غير محدود . وتسمى الخلايا المأخوذة من الثدييات بالخلايا
الأولية والتي تتقسم في المستنبت من ٢٠ - ٦٠ انقساماً ، ثم تتوقف
بعد ذلك عن الانقسام .

إن هذا التوقف عن الانقسام ، لا يكون سببه نفاذ المادة الغذائية
أو عدم توفر المكان الذي تنمو فيه . لكن التفسير الصحيح لذلك يرجع
إلى أن الخلية أصبحت غير قادرة على النمو والانقسام أكثر من ذلك ، ويشير
على هذه الخلايا بعض التغيرات الخاصة في تركيبها ، مما يقلل من فائدة
المنتج كمنتج تقني حيوي ، سواء من الناحية الإيضية أو البروتينية .
ويطلق على هذه التغيرات بأن الخلية وصلت إلى مرحلة الشيخوخة ، وهي
تلك المرحلة التي تحدّد بشكل واضح استقلال هذه الخلايا الأولية في
الفرس الذي تنتج من أجله .

ولكن يتم التغلب على هذه المشكلة ، بجرى تخليد الخلية - أي
تجرى لها بعض المالحات التي تمكنها من التغلب على الشيخوخة والانقسام
المحدود ، والحفاظ على الخصائص المميزة التي يجب أن توجد فيها .
وهذه الطريقة واحدة من الطرق . والعديد من الجينات الورمية عندما يتم
حقنها في خلية ، سيمنح الخلية مخلدة . بعض الجينات من فيروسات الجين
الورمي (المسبب للورم) ، يمكنها أيضاً أن تخلد الخلايا ، وخاصة جين
(الموروث المضاد - T) المأخوذ من فيروس (SV40) .

الطريقة الثالثة هي البحث عن التغير الاحيائي الذاتي في الخلايا التي يرغب في تخليدها ، ويتم ذلك عن طريق زرع عدد كبير من الخلايا الأولية في مستنبت ، والبحث عن تلك الخلايا التي تستمر في النمو عندما تتوقف الأخرى عن النمو ، وتصل الى مرحلة الشيخوخة . ويختلف معدل النمو هذا اختلافا بينا بين الكائنات العضوية - وعلى سبيل المثال ، وجد ان الفئران تشمل أنواعا مختلة من الخلايا أكثر من تلك التي ينسلها الانسان . والطريقة الأخيرة وهي الأكثر انتشارا ، ويتم اجرائها عن طريق دمج الخلايا ، فعندما يتم دمج خلية أولية عتية مع سلسلة من خلية مختلة ، فإن النتيجة تكون عادة خلية مختلة ، وهذا هو السبب في ان تقنية صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، تقوم على تخليد تلك الخلايا المفاوية التي تصنع خصائص الجسم المضاد لـ HYBRIDOMA . ويتم دمج جميع الخلايا المفاوية في عتية مع خلية مختلة مناسبة ، لذا فإنها جميعا تصبح مختلة : ويستطيع القائم على التجسرية بعد ذلك ان يزود هذه الخلايا بكمية غير محدودة ، عندما يحدث عن الـ hybridoma التي تنتج الجسم المضاد المطلوب .

انظر أيضا اندماج الخلية ص : ٩٩ ، نمو الخلية ص : ١٠٠ ، خط الخلية ص : ١٠٣ .

IMMUNIZATION

المناعية

المناعية ، هي العملية التي عن طريقها ، يتم جعل حيوان معين منتجاً لجسم مضاد ضد شيء ما ، وقد يكون الحيوان السائنا أو حيوان مزرعة ، في تلك الحالة ، فإن الغرض من المناعية هو تزويد هذا الحيوان بالقدرة التي تمكنه من صنع الجسم المضاد ، بحيث تكون هذه الأجسام المضاد حامية من مرض معين ، أو ان الحيوان يجري تحصينه ، بحيث نستطيع ان نجتمع معه ، واستخراج الجسم المضاد منه ، ومن ثم يزودنا بمصدر من هذا الجسم المضاد . ويوجد هناك عدد من الخطوات المتبعة :

١- ان يتم حقن الحيوان بالموروث المضاد ، أي المادة التي نرغب في ان يتفاعل معها الجسم المضاد . وإذا كانت هذه جزيئا صغيرا جدا مثل (steroid hormone أو بيتيدا تصيرا) حيث أنه يرتبط عادة بجزيء كبير جدا ، مثل البروتين . والبروتينات المفضلة هي زلال المصل البقري (BSA) و KEYHOLE LIMPIT HEAMOCYANIN (KLH) .

✳ إذا كان الهدف هو الحصول على جسم مضاد (عندما نريد ان نحى حيوانا) ، حينئذ يتم حقن الموروث المضاد مع مادة مسانعة التي تزيد من الاستجابة المناعية ، والمواد المسروقة هي الزيوت المعدنية ، والمخلطات المركبة المشابهة ، التي تسبب الالتهاب • والنوع الشائع من المادة المساعدة الكاملة (Freunds) .

✳ المعززات : الحقن الأول سوف يعطى ظهورا لاستجابة مناعية أولية ، انتاج الكمية القليلة نسبيا من الجسم المضاد • وسوف يصبح الجسم المضاد معطلمه IgM (انظر موضوع : تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥) وسوف تكون الـ Ka له قليلة • وإذا حقن نفس الموروث المضاد مرة أخرى ، فسوف تحدث استجابة مناعية ثانوية ، وتنتج كمية كبيرة من الجسم المضاد ، وفي هذه المرة يكون معطلمها IgM ، وهذا انجذاب شديد • هذا الحقن التالي يسمى بالداعم • وفي العادة يتم اجرائه عدة مرات .

✳ العيارات الحرجية : ولكي نختبر كيف تسير عملية المناعة ، نتم ازالة هيئة صغيرة من الدم ، ونختبر قابلية الاجسام المضادة بها على الارتباط بالموروث المضاد ، ويتم تخفيف الدم الى ان تصبح الاجسام المضادة داخله على درجة من التخفيف ، بحيث انها لا تصبح قادرة على الارتباط بالموروث المضاد ، بآية درجة ملحوسة • ومن ثم يطلق على التخفيف (معايرة) الجسم المضاد • وعندما يتم قياس قوة جسم مضاد مستحضر ، وعندما يستشهد الناس بأن رقم التخفيف ١ / ١٠٠٠٠٠ ، فانه يكون طيبا جدا ، ونسبة التخفيف ١ / ١٠٠٠ تعتبر عالية القيمة ، وهذا هو التخفيف الذي ينسب اليه ، وكلما استمرت عملية التخصيف باضافة معززات اضافية ، فان معايرة الجسم المضاد ، يجب ان تستمر كلما ارتفعت كمية الجسم المضاد للانجذاب •
• إظهار أيضا إلباط ص : ٤٧ .

IMMUNOCONJUGATE

التوافق المنيع

المركب الذي يتكون من اتحاد جزئى من الجسم المضاد (او جزء من واحد) وجزئى آخر • وهناك انواع عديدة •

السميات المناعية (انظر موضوع السيمات المناعية) ص : ٢٤١ •

عوامل تباين واستشفاف الجسم المضاد • تمتد هذه العوامل بالترافق مع الفاحصات - (التصوير الشعاعي الطبقي الكمبيوترى ، CT أحد تقنيات أشعة أكس) ، PET (التصوير الشعاعى لانبعاث البوزيترون ، نظام فاحص إشعاعى) أو (NMR أجهزة تشخيص (الرنين المغناطيسى النووي) • تنتج كل هذه الأنظمة والتقنيات صورا لما داخل جسم المريض ، لكن هذه الصور قد تتحسن كثيرا (فى حالة ال CT و NMR) ، أو قد يكون من الممكن فقط كما فى حالة PET ، أن يتم حقن بعض المواد الكيميائية الى داخل جسم المريض ، والتي يستطيع الفاحص اكتشافها • وإذا ربطت المادة الكيميائية بجسم مضاد ، فإن الفاحص سيصبح طريقة حساسة فى البحث عن المكان الذى وصل اليه الجسم المضاد • وعوامل التباين ، هى تلك المواد الكيميائية التى تزيد من عتامة صورة الفاحص ، وتطبق مع الفاحصات CT و NMR (ومع طرق أشعة أكس التقليدية أيضا) • والمصابر الاستشفافية (Tracers) ، هى مواد تقوم بعمل شيئا موحد ، لذا فإنها تسمى عنه الفحص : وبعض الكواشف من نوع NMR والفاحصات الكيميائية PET تقع تحت هذه الفئة •

ترافقات الانزيم - الجسم المضاد : وتعتبر هذه الترافقات معقدة ، حيث يرتبط الجسم المضاد كيميائيا بانزيم معين • وتستخدم هذه الترافقات بكثرة فى الاختبارات المناعية ، حيث يعمل الانزيم كإبريق للإعلام عن وجود الجسم المضاد ، ويمكن اكتشاف مقدار تشكيل من الجسم المضاد إذا ما تم ربطه مع انزيم مناسب • والأنواع الشائعة منه هى بروتينيداز الجرجار (HRP) والوسفاناز القلوى (AP) .

انظر عوامل التصوير ص : ٤٢٦ •

التشخيصات المناعية - الاختبارات المناعية

IMMUNODIAGNOSTICS IMMUNOASSAY

من إحدى قصص نجاح التقنية الحيوية ، هذه الطرق التشخيصية الطبية التى تستخدم الأجسام المضادة • ويستخدم الجسم المضاد فى الكشف عن وجود شيء ما فى إحدى العينات • ويلتصق الجسم المضاد مع هدفه بطريقة موضوعية تماما ، ولذا فإنه يعتبر من الكواشف

الدقيقة جدا ، ويستطيع أيضا أن يلتصق بالموروث المضاد عند درجات منخفضة جدا من التركيز ، ولذا فإنه يعتبر اختيارا شديدا الحساسية .
وقد عني هذا الاتحاد في خلال السنوات العشر منذ أن أصبح الجسم المضاد متاحا بصفة عامة ، أن الأجسام المضادة احادية الاستساخ قد أصبحت تستخدم في حوالي ٢٠٪ من جميع اجراءات التشخيصات الطبية .
ويمكن استخدام نفس هذه التقنية للضغط في المجالات الأخرى غير الطبية ، والتي تسمى بالاختبارات المناعية .

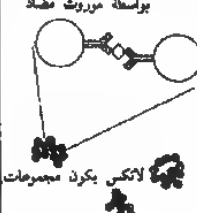
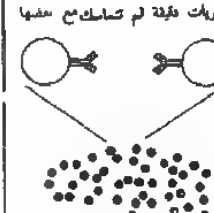
ان مشكلة التشخيصات المناعية ، تأتي من أن الجسم المضاد لا يقوم بعمل شيء ما واضح عند التصاقه بهدفه ، لذا فانهما يجب أن نمد الاختبار بحيث ان بعض العمليات الأخرى تكشف ان هذا الارتباط قد حدث .

ويوجد هناك العديد من الأوجه للقيام بهذا .


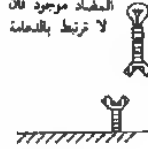
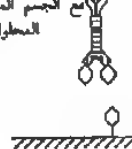

البطانة (Label) ويمكن تسمية الأجسام المضادة بعدة طرق .
بالإضافة الى التسميات المستخدمة في عوامل التصوير (انظر عوامل التصوير) ، فان التشخيصات المناعية يمكنها استخدام عدة تصنيفات (عناوين) في اختبارات العمل . وهذه الاختبارات يطلق عليها عادة أسماء مختلفة .

الاختبار المناعي المتصل المرتبط بالانزيم (ELISA) ، يستخدم بطاقة الزيمية على الجسم المضاد .

أظهر الرسم رقم (٢٨)

نوع الاختبار	عندما يوجد الموروث المضاد	عندما يكون الموروث المضاد غائبا
اختبار التصلب لا تكسر	كريات دقيقة تلتصق مع بعضها بواسطة موروث مضاد  لا تكسر يكون مجموعات	كريات دقيقة لم تلتصق مع بعضها  لا تكسر يكون معلق متظم

شكل ٢٨

	إذا كان هناك موروث مضاد	إذا لم يكن هناك موروث مضاد
اجتبار سالكونتش	يرتبط الموروث المضاد بالجسم المضاد المسمى فوق مادة صلبة 	إذا لم يكن الموروث المضاد موجود فإن المادة لا ترتبط بالمادة الصلبة 
الاختبار التفاضلي	يرتبط الموروث المضاد مع الجسم المضاد داخل المحلول 	إذا لم يكن هناك موروث مضاد ، حيث يكون الجسم المضاد حرا في الارتباط بالمادة الصلبة 

الاختبار المناعي - الاشعاعي (RIA) ، ويستعمل البطاقة الاشعاعية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

اختبار المناعة الفلورية (FIA) ، ويستخدم البطاقة الفلورية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

والوجه الثاني هو التصميم (format) الكيميائي للاختبار - أي الكواشف التي ترتبط مع أي الأشياء . والأشكال العامة لتصميمات الاختبار هي :

اختبار Sandwich . ويستخدم في هذا الاختبار جسمان مضادان واللذان يرتبطان بأجزاء مختلفة من الموروث المضاد . أحد الأقسام المضادة يحمز على سطح صلب (أي في قاع البايبيج في الطبق ذي الـ ٩٦ ينوبعا ، انظر موضوع الأجهزة القياسية المخبرية) . أما الجسم المضاد الآخر فان له بطاقة مرتبطة به . إذا كان الموروث المضاد موجودا فانه يرتبط بالآخرين ، وبذلك تظل البطاقة في الطبق .

الاختبار التنافسي (اختبار التنافس) : وهذا الاختبار يشبه اختبار الـ (sandwich) ، لكن الذي يحل في هذه الحالة هو جزء صغير ، الذي يتنافس مع ارتباط الانزيم ، ويرتبط كيميائيا مع الموروث المضاد (وينتج تفاعل موروث مضاد - انزيم) . ويستخدم هذا في الواقع الطريقة الوحيدة لعمل اختبار مناعي ، الذي يستطيع اكتشاف جزء صغير .

Latex : جزيئات لاتكس هي جزيئات صغيرة جدا من البلاستيك، التي تكون مغلفة عادة بالجسم المضاد : وهي في الواقع كرات من البوليسترين ذات مقطع ١٠٠ نانو متر - ١ ميكرو متر . وفي وجود الموروث المضاد ، تلتصق الجزيئات ببعضها في كتل كبيرة ، وتتحد بواسطة الأحسام المضادة التي تعلقها ، ومن هنا جاء اسم اختبار كتلة لاتكس .

والوجه الثالث هو التصميم الفيزيائي للاختبار . وقد تكون الاختبارات : متجانسة ، أي تغطي نتيجة عندما تضاف العينة (مع بعض الكواشف المناسبة) كما هو الحال مع ميني لون الـ PH .

تصميم طبق ميكروتيتر ، أي الاختبار الذي يتم في أطباق ميكروتيتر (والتي يجب القيام بسلسلة من عمليات الغسيل بين كل تفاعل) . ويجري الاختبار على أسطح أخرى - الأطباق الزجاجية ، رقائق

السيليكون ، إلخ . تعتبر في الأساس متشابهة ، ذات الأساس الجزيئي الدقيق ، أي أن الجسم المضاد يكون مرتبطاً بمقد صغير جداً ، وهذه المقد تتحرك في المحاليل عن طريق الطرد المركزي ، الترشيح ، أو بالترق الأخرى (وهذا الاختبار يعتبر مختلفاً عن اختبار الكتلة لانتكس ، حيث تعتبر الجزيئات نظاماً مفرداً أيضاً) .

وتوجد هناك سلسلة من الأسماء التجارية شبه الرسمية للاختبارات المناعية الأكثر تعقيداً (إن التنافس من أجل مصطلح جيد لتلك الاختبارات المناعية يعتبر أمراً معيهاً) - ومن بين هذه الاختبارات الأكثر شيوعاً :

ARIS : وهذا اختبار يستخدم تفاعلاً مقداً الذي يكون فيه ارتباط الجسم المضاد مع هدف تخليقي مانع لأوكسيداز الجلوكوز من العمل . إن هذا النوع من الاختبار يعتبر تقريباً الآن قد انتهت فترة اختراعه . إنه اختبار متجانس (أي أنه لا توجد خطوات للفصل أو الفصل مشتملة) . ويستخدم في تحليل الجزئ الصغير .

EMIT ، ويعتبر هذا الاختبار من الاختبارات المناعية المتجانسة للجزئ الصغير ، لكن لتلك الاختبارات الأكثر حساسية من الـ ARIS .

والتصميمات الأخرى للاختبار المناعي تقع تحت تصنيف الخماس الحيوى ، والذي يعتبر مستخدماً كثيراً في حقل التقنية الحيوية الحال .

الحساسات المناعية IMMUNOSENSORS

الحساسات الحيوية ، فتكون من جزء حيوى وجزء كاشف . ويمتلك الجزء الحيوى خاصية الانتقائية للحساس ، بينما يقوم الجزء الكاشف باكتشاف أى تأثير يحدثه الجزء الحيوى ويحوّله إلى إشارة يمكن التعرف عليها (وتكون عادة إشارة كهربية) ويعتبر الجزء الحيوى في الحساسات المناعية جسماً مضاداً ، ويكون الجزء المادى عادة جهاز كشف - كئلى فيزيائى أو جهازاً ضوئياً .

وتوجد هناك مجموعتان من الحساسات المناعية التى تبنى على أساس الكشف الكئلى . ويستخدم كل من المجموعتين كاشفات كئلية صغيرة جداً ، وتصنع عادة من رقائى السيليكون (ومن ثم يطلق عليها أحياناً الحساسات الحيوية ذات الرقائق الرقيقة) ، لاكتشاف التفريعات الطفيفة في الكتلة ،

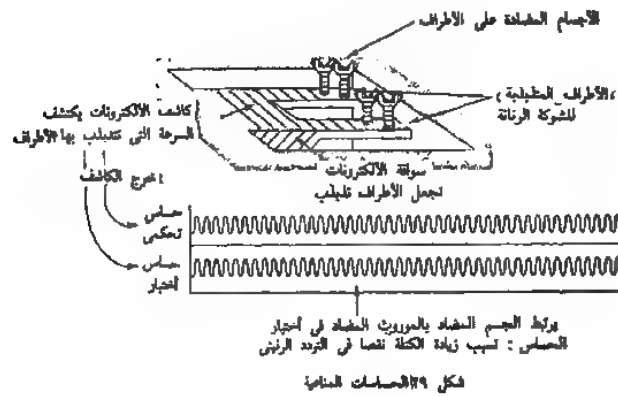
التي تحدث عندما يرتبط جسم مضاد بموروث مضاد . وتعتبر جميعها أجهزة رنينية والتي تقوم بقياس ارتباط الشيء الذي يتم الكشف عنه مع الجسم .

وأبسط هذه الأنواع يكون مبنيا على أساس شكل النغمة . والنغمة التي تحدثها الشوكة الرنانة تعتمد على كتلة الشوك . فإذا زادت اكتله ، ضعفت النغمة . والحساسات لها المكافئ الميكروميكروبي للشوكة الرنانة مع الجسم المضاد المضاف للشوك . والسطح السيليكوني الذي تصنع منه الشوك ، يكتشف التردد الذي تذبذب به . وعندما يرتبط شيء ما بالجسم المضاد ، تقع النغمة وتقوم الدائرة بالتقاطها .

وأجهزة الموجة الصوتية السطحية (SAW) ، تأتي في أنواع مختلفة في هذا المجال . وحيث أن الشوكة الرنانة يتم صنعها من مادة كهربية اسهادية ، فإنها تسمى أحيانا بالحساسات الكهربائية الاجهادية .

والمشكلة القائمة مع هذه الحساسات هي أن كل شيء يقع فوق هذه الحساسات يعطي إشارة . وهكذا يفرض النظر عن الحصول على جسم مضاد مخصوص جدا كعنصر حيوي ، فإنها تعتبر لديها قابلية كبيرة للتداخل . لذا فبينما تعتبر أجهزة الشوكة الرنانة الدقيقة ، معروفة تماما في التطبيقات الميكانيكية مثل أجهزة قياس الاجهاد وحساسات الغاز ، إلا أنها لايمول عليها كحساسات حيوية حتى الآن .

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ ، الحساس الحيوي الصوتي . ص : ٢٨٨ .
انظر الرسم رقم : ٢٩ .



العقاقير المناعية

IMMUNOTHERAPEUTICS

وهذه تعتبر عقاقير ، عقاقير حيوية عادة ، التي تتعامل مع الجهاز المناعي . وحيث ان الجهاز المناعي ينظم نفسه من خلال مصفوفة ضخمة من البروتينات التي تبرز بين الخلايا (ال cytokines) ، فان معظم العلاجات المناعية تعتبر بروتينات يتم صنعها بواسطة المهندسين الوراثي لكي يجعل بعض أوجه الجهاز المناعي ، أي الطريقة التي تنمو بها الخلايا البيضاء ، من حيث التميز أو التفاعل . ولأن خلايا الجهاز المناعي تنتج كميات ضئيلة فقط من هذه البروتينات ، ولكي يتم جعل هذه البروتينات كالعقاقير ، فان عالم التقنية الحيوية ، يقوم باستنساخ الجينات المناظرة . والعديد منها فقط الذي تم اكتشافه بواسطة استنساخ جيناتها ثم مضاعفة ما يقوم البروتين بعمله .

ومن بين البروتينات التي تم تطويرها كعقاقير :

interferon وهو ثاني أقدم البروتينات التي اكتشفها التقنية الحيوية ، وقد تم استخدامه كمنشط للجهاز المناعي من أجل العديد من الأمراض .

Interleukines : وخصوصا المقارنات ليوكين - ٢ (IL-2) .

CSFs (عوامل تحفيز المستعمرة) . وهذه العوامل تقوم بتحفيز على نمو الخلايا التي تصنع خلايا الدم البيضاء التي تعتبر مسؤولة عن الجهاز المناعي .

انظر أيضا : Cytokines ص : ١٣٠ .

العلاج المناعي

IMMUNOTHERAPY

هو ذلك العلاج الذي تستعمل فيه الأجسام المضادة أو البروتينات المشتقة من الأجسام المضادة في علاج المرض . ان استخدام الأجسام المضادة كعوامل هدفية (على سبيل المثال ، الترغبات المناعية أو السميات المناعية) لا يعتبر عادة علاجاً مناعياً ، ولي الواقع فان العلاج المناعي

يقصد به إعطاء المريض جسماً مضاداً ذلك الذى لا يستطيع جسمه أن يصنعه بنفسه ، لأن جهازه المناعى لا يستطيع ان يعمل بالسرعة الكافية ، لأن الجهاز المناعى لا يعمل على الاطلاق بسبب أحد الأمراض ، أو بسبب ان الجسم المضاد يعتبر مضاداً لوروث مضاد ، الذى لا يعرف عليه الجسم عادة على انه « غريب » .

وعلى سبيل المثال ، طورت شركة الـ Xoma و Centocor أجساماً مضادة لمعالجة المناعية لمعالجة تفنن الدم (sepsis) - وهو عدوى بكتيرية غير منضبطة للدم - ويرتبط الجسم المضاد مع السمي الداخلى الذى تحدثه البكتيريا المعدية ، والذي يسبب أعراض المرض . ويتطور تفنن الدم خلال أربع وعشرين ساعة وهى فترة قصيرة جداً بالنسبة للجسم لى يحدث الاستجابة المناعية ، لذا فإن الحقن بالجسم المضاد يقوم على سد هذه الثغرة . وقد حصلت شركة Centocor - المنتجة للعقار على موافقة الـ FDA لاستخدام العقار فى أواخر عام ١٩٩١ . (وقد هاجمت CELLTECH نفس المرض بعلاج مناعى ، لكنها استخدمت هدفاً آخر من الموروث المضاد - وكان جسمها المضاد ضد عامل الموت الموضعى الذى يحل بالسبيج المحي ، والذي يحتل موقعا وسطاً بين بعض التأثيرات للسبي الداخلى) .

ومن بين أهداف العلاج المناعى الأخرى هى الايدز والتهاب السحايا (Meningitis) . ويعنى العلاج المناعى أيضاً انه يمكن استخدام جميع الخلايا من الجهاز المناعى كعلاج . وهذا النوع الأخير قد أدرك نعت مسمى العلاج المناعى المتبنى ، عندما تكون الخلايا المناعية القاتلات الطبيعية NK ، وهى بعض الخلايا الدموية البيضاء قادرة على تدمير خلايا أخرى . عندما أخذت هذه الخلايا من مريض بالسرطان فى مرحلته النهائية ، وتم تحفيزها باستخدام الـ cytokines حتى تصبح أكثر نشاطاً ثم يتم حقنها مرة أخرى فى المريض . وقد كان لهذا العلاج بعض الفاعلية ، لكن تأثيراته الجانبية كانت شديدة . والاسلوب الآخر هو استخدام طائفة أخرى من الخلايا البيضاء - الخلايا المناعية الترشحية الورمية (TILs) - والتي تستطيع ان تعتبر السرطان هدفاً بغيريعة موضوعية . ومرة أخرى فإن هذه الخلايا يجب ان تؤخذ من المريض أولاً . ووسمت الـ TILs مع جينات غريبة فى بداية استخدام العلاج الجينى فى علاج السرطان فى مرحلته النهائية . ووضعت تجارب الجين الأولية جيتساً عديم القابلية فى الخلايا . وكانت الفكرة القويى هى وضع جين من الـ TILs والتي سوف تزيد من كفاءةها فى قتل الأورام

السميات المناعية هي بروتينات دوائية ، انها تتكون من جسم مضاد موصول بجزء سمي . انها لم تستخدم كمقايير للبشر حتى اليوم ، لكنها أعطت الأمل لعلاج بعض السرطانات في المستقبل .

والسميات المستخدمة من يكتيريا الدفتيريا *Pseudomonas* أو *Shigella* أو ريسين بدرجة نيسات الخروج السمية - هي مواد شديدة السمية . ومن المحتمل ان يمض جزئيات قليلة من الريسين داخل خلية قد يؤدي إلى قتلها . ومن ثم فانها عديمة الاستخدام كادوية تصنيفية . وبالرغم من ذلك فانه اذا أمكن وضعها في موقع معين ، فحينئذ يمكن استخدامها في تدمير أحد أنواع الخلايا ، بكفاءة عالية جدا . وهذه هي الغاية من وراء استخدام السميات المناعية . ان السمي يوصل بجزء جسم مضاد والذي يستطيع ان يرتبط بطريقة معينة بأحد أنواع الخلايا المستهدفة . ويحرق المترافق الناتج في الدم بتركيز قليل جدا . وعندما يصادف خليته المستهدفة ، فان المترافق يرتبط بها ، ويركز السمي هناك ، وعلى ذلك فان السمي لديه فرصة كبيرة في قتل الخلية .

الجين المناعي له قاعدة غنية بالسمي المناعي من هذا النوع في التجارب الاكلينيكية ، كمعالجة لمرض ابيضاض الدم (Leukaemia) .

واستخدمت التقنيات أعزاء من جزء السمي ، وليس كله . ومعظم السميات تتكون من جزء يمكن البروتين السمي من دخول الخلية (السلسلة A) والجزء الذي يقوم بقتل الخلية (السلسلة B) . وبدونها فان السمي لا يعتبر فعالا الى حد ما ، حيث ان السلسلة A ليست سمية ، والسلسلة B ، تحتاج الى الدخول الى الخلية لكي تعمل . وبترافق السلسلة B الى جسم مضاد ، يجعل الخلية أقل خطورة : بالرغم من انها لا تزال تقتل الخلية اذا ارتبط بها الجسم المضاد ، ولا كان التركيز المحلي للسلسلة B حول هذه الخلية عاليا ، بحيث ان سلسلات B تدخل بطريقة ما ، تكون بالصفة .

والسميات المناعية لها بعض القيود . فربما انها جزئيات كبيرة ، فانها لا تستطيع الدخول الى الخلايا المتورمة الصلبة بسهولة . وهي أيضا سرية الاتهام عن طريق الجهاز المناعي ، الا اذا كان المريض ، يتعاطى أدوية تبطل من تأثير المناعة ، ويوجد هناك أيضا بعض الخلايا التي ترتبط

بالاجسام المضادة بطريقة غير محددة ، كجزء من التفاعل المناعي الطبيعي .
وسوف ترتبط باسم المناعي ، وبذلك يتم قتلها .

ويمكن صنع السميات المناعية عن طريق ربط السمي وجزء الجسم المضاد ، بطريقة كيميائية . ويمكن أن تصنع من خلال دمج الجينات للسم والجسم المضاد : ويكون البروتين الناتج من الاندماج ، مستقرا تماما ، ويمكن ان يكون صناعيا واقل قابلية للارتباط بالانسجة الأخرى ، عن الترافق الكيماوي . ويمكن ان يكون الجسم المضاد أيضا مجنسا (Humanized) ويقلل التفاعلات الأخرى .

والفكرة القريبة من الموضوع هي استعمال السميات نفسها كعلاجات
سيوية (انظر السميات ص : ٣٨٤) .

INDUCTION

التخليق

ويعني هذا المصطلح من مصطلحات التقنية الحيوية ، جعل الكائن المضيى يصنع بروتينا ، ويكون في العادة انزيا ، عن طريق تعريضه الى بعض المنبهات . التي تكون عادة كيميائية ، وغالبا ما يكون ركيزة للنمو التي تقوم بالتحليل عن طريق الانزيم المخلق . ويشتمل التخليق على التحكم في تعديل الجين ، لكنه ليس ظاهرة جينية بالتحديد ، حيث انه لا يشتمل على حينات جديدة ، أو إعادة ترتيب الجينات . انها فقط تعديل الجينات الموجودة هناك بالفعل .

وبصفة عامة ، فانه الجين المخلق . أي ذلك الجين الذي يكون قادرا على التخليق ، يمكن تخليقه ، عن طريق أحد أو القليل من المركبات ، وتسمى هذه بالمخلقات . هذه المركبات (أو أحيانا متغيراتها الاحيائية) ، تؤثر على الطريقة التي يرتبط بها البروتين بمنطقة التنشيط للجين موضع الاهتمام ، وبذا يؤثر على التحكم في هذا الجين . والآليات المضبوطة المستخدمة ، متغيرة الى حد كبير (كما هو الحال في البيولوجيا عموما) . وعلى ذلك لكي تكون قادرين على خلق جين ، فان ذلك يحتاج الى منطقة التنشيط الصحيحة . وبعض التجهيزات التمددية لها منسقات مخلقة داخلها .

ويجب أيضا أن نحصل الجينات الى أي بروتينات مستخدمة بالطبع والمخلق لا يرتبط بـ د ن أ مجرد في حد ذاته .

والمصطلح القريب من هذا الموضوع هو الكبح (Repression) .
وهو موضوع الكبح ذاته مركبة تأثيرا عكسيا للمخلق ، وذلك من خلال
تقليل النشاط الجيني ، وبذلك يجعل الخلية تفقد النشاط الانزيمي .
هذه الجينات تسمى بالكابحة . وهذا الموضوع يعتبر في غاية الأهمية
بالنسبة للتقنية الحيوية ، حيث أن العديد من الجينات المعروفة بانزيماتها
المفيدة مثل تلك الانزيمات التي تصنع الأجسام المضادة والتميرات الاحيائية
الثانوية ، تعتبر كابحة عن طريق المواد الشاملة مثل الجلوكوز .

ويعنى التخليق أيضا شكلا من المنطق ، الذي يبرر بعض الأمثلة
المعينة عن موضوع ما الى القوانين العامة لهذا الشيء . هذا الشيء الذي
يفعله الكيميائيون الحيويون كثيرا ، لكنه نادرا ما يكون هو المقصود
بالتخليق . وبالرغم من أن هذه الحقيقة لا تجد مدافعا عنها إلا أنها موجودة
فملا .

INOCULATION

التلقيح

التلقيح (بصرف النظر عن المعنى تطعيم شخص ما) ، فإن هذا
المصطلح يقصد به إدخال مستنبت صغير من الكائن العضوى المقيق الى
بيئة جديدة ، بهدف أن ينمو في هذه البيئة . وعلى ذلك فإن المخمرات ،
يتم تلقيحها في بداية التشتيت بواسطة حزمة من الكائنات العضوية ،
التي تمت الى حالة ، تستطيع بعدها أن تنمو بسرعة ، من خلال الظروف
التي يهيئها المخمر . وقد يحتاج هذا الأمر بعضا من المهارة في أدواته ،
حيث أن الظروف التي يسو فيها هذا التلقيح ، قد تكون مختلفة عن تلك
الموجودة داخل المخمر ، وعلى ذلك فإن الكائنات قد تحتاج الى تكيف مع
ظروف غير ظروفها الأصلية .

والجزمة الصغيرة من الكائنات العضوية (وهي بين ٦ الى ١٠ مى
المائة من عدد الكائنات العضوية المتوقعة من التخمير النهائي) ، تسمى
بالتلقيح .

أن ما سبق يرجع الى التلقيح في المعمل أو الجهاز الانتاجى .

ويمكن أيضا تلقيح البكتيرية في التربة (لكى تساعد في عملية
المعالجة الحيوية أو في عمل مررعة لحذر النباتات) ، أو في الجذور النباتية،

أو البذرة مباشرة ، ومرة أخرى ، فإن هذا يهدف الى جعلها تنمو في بيئتها الحديثة .

في الحياة – في المعمل IN VIVO VS IN VITRO

هذه المصطلحات اللاتينية ، تستخدم بكثرة عندما يتحدث العلماء عن أداء شيء بسيط في المعمل ، ثم أخذ الفكرة وتطبيقها على نظام حي أكثر تعقيدا (In Vivo) وتسمى هذه الكلة حروبا في الحياة ، أو في نظام الحياة ، مثل حياة الحيوان الكامل . ان هذا المصطلح على عكس مصطلح In Vitro والذي يسمى حرقيا (داخل الأنابيب الزجاجية) : وقد تم ترجمتها بواسطة جريدة انجليزية الى (في أنبوبة الاختبار) ، وتعني في معمل الاختبار . وقد استخدمت لتعني عكس كلمة في الحياة .

ولا توجد فاصلة واضحة بين ما اذا كانت الخلايا هي الحياة أو في معمل الاختبار : انها تعتمد على ما نتحدث عنه . ان المصطلحات تستخدم عادة لكي تميز تجربة عن أخرى ، وليس مجرد كونها تعريفات مطلقة .

ترازستور مجال تأثير الأيون الحساس ISFET

ترازستور مجال تأثير الأيون الحساس : مجال تأثير الترازستور (FET) هو جهاز شبه موصل الذي يكون فيه المجال الكهربى عبر وصلة مستخدما لتعديل التيار المنساب خلال هذه الوصلة . (والوصلة هي المنطقة بين مناطق مختلفة من السيليكون البلورى ، وفي العادة ، السيليكون الذى يحتوى على شوائب مختلفة داخله بين المناطق المختلفة ، والتي لها مقاومة كهربية عالية ، الا اذا عدل مجال كهربى خارجى من خصائصه الكهربائية) ، انه مركب قياسى من الدوائر المتكاملة . وشبه الموصل الوتين الصلة بموضوع التأثير الكهربى ، هو ال (MOSFET) شبه الموصل الذى الأكسيد المعدني FET .

وقد يتم حسبه في جهاز حساس ، بالسماح للأيونات بالتراكم فوق منطقة الوصلة . وإذا كانت المادة فوق هذه المنطقة ، تمتص الأيونات بطريقة معينة ، حينئذ سوف تتراكم هناك وتكون شحنة ، وسوف يؤدي هذا إلى خلق مجال كهربى ، وعلى ذلك فإن الـ FET سوف تعمل (Switch on) . وسوف ينساب التيار ، وعلى ذلك فإن هذا الجهاز - الـ FET الأيون الحساس ، سوف يسمح للتيار بأن ينساب ، يعتمد على الأيون النوعى الموجود .

وهذه الأجهزة تأتي فائدتها من استخدامها فى مراقبة تركيز الأيون فى سلسلة من عمليات التقنية الحيوية . بالرغم من أنها قد تحولت إلى حساسات عضوية عن طريق احلال طبقة الأيون الاختيارية ، بانزيم يقوم بتوليد الأيونات عندما يعمل . والمثل الشائع البوواز (خميرة محللة للبولية) ، عندما تأخذ حراريات البولية وتطلقها داخل الأمونيا وثانى أكسيد الكربون : وتلتقط الأمونيا بروتونا ، لكي تصبح أيونات أمونية مشحونة ، والتي يكتشفها الالكترود . هذا النوع من الأجهزة يسمى أيضاً بـ FET الانزيمى (Enzfet or Enfet) .

إن الجاذبية فى Enzfets فى أنها يمكن تصنيعها ، عن طريق عمليات الانتاج الحيوى الكبيرة المستخدمة عن طريق صناعة أشباه الموصلات .

إن المائق فى هذه الصناعة فى أنها لا يمكن الاعتماد عليها كثيرا ، ومن الصعب جدا تصنيعها لكي تصبح للاستخدام فى معظم الحالات . وبعض الاستثناءات تستخدم FET ككاشف للبولية ، ذلك الانزيم المستخدم كملاقة لاختفاء أثر وجود بعض الجزيئات الأخرى مثل DNA أو جسم مضاد .

وتشكل الميزات التى يدعى بها ISFET ذات الأساس الحساس على :

★ ★ انه يمكن انتاجها بكميات كبيرة عن طريق تقنيات تصنيع رقائق السيليكون .

★ ★ ★ يمكن وضع العديد من الحساسات فى رقاقة واحدة مع وسيلة تحكم والكترودات مرجعية .

★ ★ ★ ان الحجم الصغير جدا من الجهاز يعنى انه يستطيع أن يقيس تغيرات الشحن الصغيرة جدا ، وبالتالي يحتمر على الحساسية .

وبينما أن كل ما ذكر سابقا حقيقى عن قاعدة شبه الموصل للجهاز الحساس ، فإنها لم تثبت بعد حقيقة كل الجهاز ، إلا فى بعض الأبحاث للمصيلة .

انظر أيضا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ •



L

شرائح لانجموير - بلدجيت LANGMUIR-BLODGETT FILMS

وتعتبر هذه شرائح من الجزيئات المتكونة على سطح الماء . وكانت الشريحة لانجموير - بلدجيت طبقة ليبيدية فوق الماء . لكن المصطلح تم استخدامه في الغالب لوصف الشرائح الليبيدية التي يكون كل من أوجهها في الماء ، أو تلك الشرائح عندما تتحول إلى سطح صلب .

والليبيدات لها رأس قطبي محب للماء (المحب للماء أو الليوفيلك) ، وذييل كاره للماء (غير محب للماء أو ليبوفيلك) انظر موضوع الكراصة المائية .

وعلى ذلك فإن نصف الجزيء يذوب في الماء بينما النصف الآخر لا يذوب . والترتيب الأكثر ثباتاً لهذه الجزيئات هو جعلها تترتب في عناقيد تكون فيها الذيل التي في الداخل بعيدة عن الماء ، بينما الرؤوس في الخارج . وعندما يكون هذا الترتيب المفقودى مسطحة مسطحة ، وتكون الذيل فيها في الوسط والرؤوس في الجوانب الآخر . وهذا هو شريحة لانجموير - بلدجيت ، أو الليبيد ذو الطبقة الثنائية . وتعتبر أساس الأغشية التي تحيط بالخلايا الحية وبعض الأورجانيكل داخل الخلايا .

وتعتبر شرائح الطبقة الثنائية الليبيدية أو الأغشية أحد الأمثلة الوحيدة من الأغشية السائلة التي تكون فيها طبقة رقيقة من السائل ، مشبعة بحيث يمكنها أن تظل لفترة طويلة بالماء أما الباقي فيجب أنه تثبت ببعض الوسائل الكيميائية ولا انهات إلى قطرات من السائل أو تحلل في الماء .

وأغشية الطبقة الليبيدية الثنائية لها استخدامات في نظم توصيل الدواء (مثل الليبوسومات) ، في الحساسات الحيوية ، في عمليات الفصل ، وفي بعض المفاعلات الحيوية . وتعتبر كل هذه التطبيقات تقريبا لا تزال في مرحلة التجارب المعملية .

وتتمتع تطبيقات الحساسات الحيوية على المقاومة الكهربائية العالية
لشريحة لانيجوير - بلديت ، أو على خصائصها الصوتية .

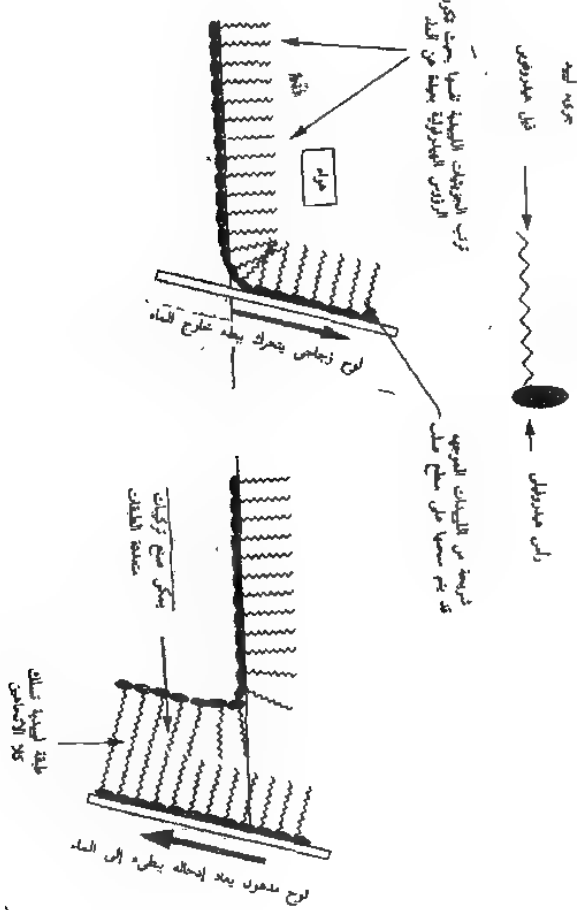
وتبنى الحساسات الكهربائية على قدرة بعض البروتينات على حمل
الأيونات عبر غشاء ليبيدي . وبعض الأجسام المضادة ، والبروتينات من
أغشية الخلية العصبية ، وعدد مختلف من البروتينات الباقلة والتي تسمح
للخلايا بالحصول على المواد من خارج الخلية إلى داخل الخلية ، بدون
احتلات تقرب في الغشاء ، يمكن ادخالها جميعا إلى داخل الغشاء . ويمكن
أن يسمح البروتين لاحتادى المواد أو نوع من المواد - حمض أميني ، أيون
معدن ، أو قد يكون بروتونا بسيطاً - بعبور الغشاء : في وجود هذه المادة ،
فإن الغشاء ميوصل الكهربائية . وفي حالة غيابها فإن الغشاء تكون لديه
مقاومة عالية ، لأنه لن يكون هناك مسار لأي أنواع أخرى مشحونة بعبوره ،
وعلى ذلك يصبح الغشاء نظام كشف عالي الحساسية .

إن المشكلة في هذا أن الأعشية تعتبر ميكانيكيا وكيميائيا غير مستقرة
كما هو الحال بالنسبة لمعظم البروتينات التي نرغب في وضعها داخلها .
وعلى ذلك فإنه الجهاز الحساس الذي قد يعمل بطريقة جيدة في المعمل
لا يعمل تماماً في المجال العملي .

والاستخدام المشابه لشرائح لانيجوير - بلديت هو في استخدامها
كمصادر تحويل في الفواثر الشبيهة بالكمبيوتر .

والجهاز الحساس البديل المبني على فكر شرائح لانيجوير - بلديت
هو جهاز حساس ضوئي . ولما كانت الشرائح رفيعة للغاية ، فإنها تسبب
تأثيرات تداعل عندما يلعب الضوء خلالها أو ينعكس منها ، وهذه التأثيرات
تعتمد إلى حد كبير على مقدار سمك الشريحة . وإذا تم تجريد الأجسام
المضادة على سطح الشريحة ، فمسلما ترتبط بموروثها المضاد ، فإن
السمك الكلي للمحجوع سيتغير من كونه (شريحة + جسم مضاد إلى
شريحة + جسم مضاد + موروث مضاد) . وعلى ذلك سيتغير لون الضوء
المنعكس . ومرة أخرى فإنه هذا يمكن إحرازه في بعض الأجهزة النموذجية
البسيطة في المعمل ، وليس بالنسبة إلى استخدام الحساس الفعلي .

شكل ٣١ شرائح لاجنود - بلبه حيت



الترشيح

LEACHING

الترشيح الميكروبي ، أو الترشيح البيولوجي ، هو عبارة عن استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، والتي تكون عادة البكتيريا في فصل الفلزات من خامات المعادن بواسطة إذابتها والسماح لها بأن تستخلص من الخام . وهذه العملية تسمى غالباً بالترشيح الحيوي ، وعلى ذلك فإنها طريقة من طرق التعدين وتعتبر المكون الأساسي في التعدين الميكروبي ، تقنية (المعالجة الحيوية للخامات لاستخلاص الفلزات بالسوائل) .

والعديد من الخامات لا يمكن معالجتها بطريقة اقتصادية ، لأن تركيز المعدن بداخلها ، يعتبر تركيزاً منخفضاً . وبعض من هذه الخامات متخلفات المرتبة ، والذي يستبعد كمخلفات أثناء عملياته التعدين ، التي تستهدف الخامات المرتفعة الدرجة . (وتعتمد درجة الخام بصفة أساسية على كمية الفلز الموجود بداخله ، وأيضا الكيفية التي يمكن بها الحصول على هذا الفلز) . ويصعب الطين ذا محتوى عال في الألومنيوم ، لكن استخلاص الألومنيوم من الطين يعتبر مكلفاً جداً . بالرغم من ذلك ، إذا أمكن استخلاص الفلز كملح ذائب ، فإنه يمكن حينئذ غسله وجمعه ، دون الحاجة إلى تعدين الخام ، وسحقه وتثبيتته عن طريق الصهر ، كما هو متبع في عملية التعدين العادية .

ويستخدم الترشيح أيضاً في استخلاص الذهب واليورانيوم من الخامات الطبيعية (انظر موضوع استخلاص الذهب واليورانيوم) .

ويمكن اتمام عملية الترشيح بثلاث طرق فيزيائية : الترشيح بالانسقاط أو الميل ، وهي الطريقة التي تكون فيها كومة خامة الفلز على جانب التل ، ويتم رشها بمزعة بكتيرية من أعلى ، ويتم جمع المعدن مع زبدته من القاع . والترشيح الكوم يعتبر مشابهاً ، لكن المادة تكون كومة معزولة ، والتي تعتبر أكثر شيوعاً في مواقع التعدين . وفي الموقع ينفخ الترشيح المزعة البكتيرية إلى مركز جسمم الخام على طول المواسير أو الانفاق ، ثم يسمح لها بعد ذلك بأن ترشح أسفل القاعة ، حيث يتم جمعها هناك .

ويعتبر الترشيح عملية كيميائية . وفي بعض الحالات تقوم البكتيريا بإكسدة الكبريت في المعدن إلى حمض الكبريتيك ، وتنتج طاقة إضافية . ويقوم حمض الكبريتيك بإذابة المعدن وعلى سبيل المثال كبريتات النحاس

قابلة للذوبان ، بينما الكبير يتبد غير قابل للذابة) ، وذلك يتم استخلاص الفضلات من المحلول الحامض ، وعلى سبيل المثال ، تجرى أكسدة اليورانيوم IV (غير القابل للذوبان) الى يورانيوم VI قابل للذوبان . والحام الذي يجري ترشيحه ، يتم رشه مع البكتيريا في خليط متسد مناسب ، الذي يد يكل الكيماويات الأخرى المطلوبة من أجل النمو . وعلى ذلك فإن البكتير يكون محمدا بالطاقة التي يحصل عليها من هضم المعدن . وعلى ذلك يهضم الحام بأسرع مما يمكن . ويتحسّن الخليط المقلد ، يعتبر العامل المؤثر في جعل عملية الترشيع الطيوي ، تعمل عند معدل تحاري مفيد .

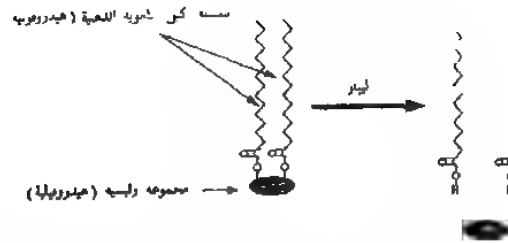
الانزيمات المحللة للدهون LIPASES

الخصائر المحللة للدهن ، هي تلك الانزيمات التي تقوم بتحليل الدهنيات الى مكوناتها الحمضية الدهنية ، والمجموعة الرئيسية (moieties) والخصائر الحاملة للدهن ، المستخدمة في التقنية الحيوية ، تعتبر مظهرها خصائر هاضمة ، وهي التي تقوم بتحليل الدهون في الطعام . بالرغم من انه يمكن استخدامها في عدد من الاستخدامات المختلفة .

ويمكن استخدامها في تحليل الدهون المعقدة ، في مكوناتها ، والتي تستخدم بعد ذلك في صنع مواد أخرى . بالرغم من أن هذا يعتبر استخدامها ثانويا .

وقد كثر الحديث عن عملية (transesterification) وهي تلك العملية ، التي تستخدم فيها الخصائر لتبادل سلاسل الحمض الدهني ، بين الدهنيات ، دون أن تفترق في كميات كبيرة من الحمض الدهني . ويعتبر هذا شيئا مفيدا ، حيث انه يساعد عالم التقنية الحيوية لأخذ الدهن المشبع (ذي نقطة انصهار عالية) وتلك الدهون غير المشبعة (التي لها نقطة انصهار منخفضة) ، وتنتج خليطا من الجزيئيات ، ذا خصائص معتدلة : وبالاعتماد على كيفية خلط المكونات ، فإن الخصائص يمكن تحديدها بدقة كبيرة . وهذا يتطلب أن تعمل الخصائر الحاملة للدهن في المذيبات العضوية ، والا فإن الانزيم يقضى على الدهنيات تماما .

انظر الرسم رقم : ٣٢ .



شكل ٣٢ الانزيمات المحللة للدهن

وعملية (Transesterification) تأسر ثلاثي الجليسرول الدهنية (الدهن الطبيعي في النسيج الحيواني) التي تعتبر خاصة من واحد الى ثلاثة أحماض دهنية ، تعتبر موضوعية نسبيا ، وتستخدم عملية النادر ، وتسمى التأسر البيتي .

انظر أيضا : حفز الطور العضوي ص : ٢٩٢ .

LIPOSOME

الليبوسوم

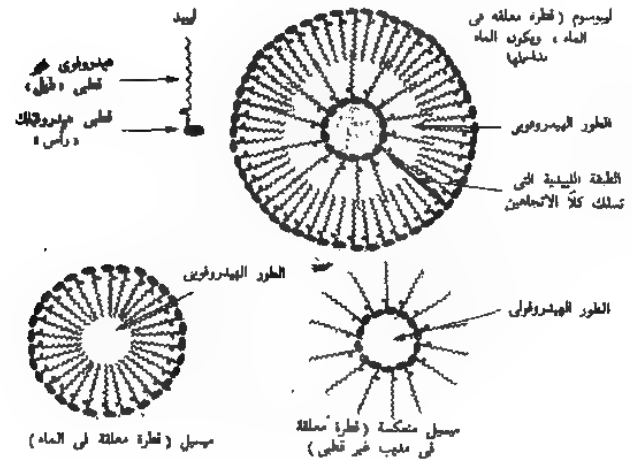
الليبوسوم هو كبسول صغير يصنع من الليبيدات ، وتكون الليبيدات صمغيات ثابتة من الجبرينيات في المحلول ، والذي تكون فيه الرؤوس القطبية تشير تجاه المحلول المائي ، بينما تلتصق الذيل غير القطبية مع بعضها في وسط الصفحة - وهذه هي شريحة لاندجوير بلنجيت (انظر موضوع شرائح لاندجوير بلنجيت) . وانا اقتربت هذه الشريحة من كرة ، فان النتيجة ستكون كرة ، يكون فيها المحلول المائي من الداخل ومن الخارج منعصلا عن بعضه بواسطة طبقة ليبيد ثنائية . وهذا ما يسمى بالليبوسوم . ويمكن ان تحتوي الليبوسومات على عدد من الطبقات متكلسة داخل بعضها ، لكنها تعتبر غالبا كيا لو كانت آتيا واحدة .

وقد اقترح استخدام الليبوسومات كأساس للعديد من طرق توصيل الدواء ، وخصوصا توصيل العقاقير الليبيدية . وذلك لانها تستطيع ان تحمي محتوياتها من الهضم في المعدة وبذلك تنقلها الى الامعاء ، حيث

تمنص من هناك ، أو يمكن السماح بحقنها في مجرى الدم ، حيث تحمل إلى العضو المصاب . وما يتعرف بالضو على الليبيدات ويمتصها بطريقة معينة (وهذه الطريقة تعتبر ناجحة مع الكبد حيث تصل إلى امتصاص الليبوسومات من الدم بطريقة عكسية) . والطريقة الأخرى ، وهي أن ارتباط الأجسام المضادة بسطح الليبوسوم تستطيع أن تربطه مع النسيج المناسب . وتعمل الليبوسومات إلى التراكم في الأماكن الملتئمة وفي بعض الأنسجة المتورمة (ولا أحد السبب في ذلك) وعلى ذلك فإنها تعتبر مركبات نقل نشطة بالنسبة للعقاقير المضادة للالتهاب والعقاقير المضادة للأورام .

وتعتبر الليبوسومات مفيدة على وجه الخصوص لهذا النوع من التطبيق حيث أنها مصنوعة من نفس المواد (الليبيدات) التي خارج الخلايا ، وعلى ذلك فإنها أقل غرابة بالنسبة للجسم . وحجز أشياء داخل الليبوسومات يعتبر نوعاً من الكبسلة ، وبناء عليه فإنه يمكن استخدامها في العديد من المجالات الأخرى ، وفي هذه الحالة تعتبر الليبوسومات غير مستحبة لأنها أقل ثباتاً عن طرق الكبسلة التي أساسها بولييمر .

انظر الرسم رقم : ٣٣ .



شكل ٣٣ (الليبوسوم)

الأغشية السائلة

LIQUID MEMBRANCES

والأغشية السائلة عبارة عن شرائح رقيقة تتكون من السوائل (مثل الشرائح التي تكون الأجسام الصلبة) والتي تكون ثابتة في سائل آخر (عادة الماء) • وعلى ذلك فإن هذا السائل يجب ألا يتحلل في الماء • ومن المحتمل أيضاً ألا يتحول إلى قطرات صغيرة • ويوجد هناك العديد من أنواع الأغشية السائلة :

شرائح Langmuir-Blodgett: وتعتبر من أغشية السوائل الحقيقية ، حيث أنه لا يوجد شيء بداخلها سوى السائل (انظر موضوع شرائح Langmuir-Blodgett) .

الأغشية المجعدة أو المسننة : (انظر موضوع الأغشية السائلة المجعدة - FILM) وفي هذه الحالة يتم اصطياد السائل في شريحة رقيقة إلى بعض المواد الصلبة • وقد تكون هذه المادة بوليمر مسامي (مثل الزجاج المسكر Scattered) أو النوع النسيجي (مثل السيليكا) • وبالإضافة إلى مسام المادة ، وبذلك يكون سلسلة من الأغشية الدقيقة •

ويمكن أن تكون المواد المسننة من أغشية التبادل الأيوني (IBMS) • وإذا كانت المثانة المسننة من المواد التي ترتبط بالأيونات بقوة • وعندما يتحلل شيء في الجزء السائل من الغشاء ، فإنه يتعلق بالجزء الصلب • ويصبح هذا الجزء هو الأساس لطرق الفصل •

الأغشية السائلة الاستيعابية (ELMS) : وفي هذه الحالة يتم خلط الجزء المائي والجزء السائل غير المائي مع منظف • وهذا يجعل قطرات صغيرة من الماء في السائل الآخر (أو السائل الآخر الموجود في الماء) ثابتة • وتكون النتيجة خليطاً من الماء داخل قطرات السائل ، وهي نفسها داخل الماء • وهذا هو الغشاء ، كما لو كان حاجزاً بين مقاديرين من الماء •

ويمكن استخدام الأغشية السائلة في عدد من التطبيقات • ويعتبر استخدامها الأساسي كقواعد لنظم الفصل (انظر فصل الأغشية السائلة) •

انظر أيضاً شرائح لانجمير بلدجيت ، ص : ٢٤٧ •

فصل الأضحية السائلة LIQUID MEMBRANE SEPARATIONS

الأغشية السائلة ، هي الطبقات الرقيقة من السائل التي لا تختلط بالماء ، من إحدى جانبيها (ومن حيث المبدأ ، فإنها قد تكون أيضا طبقات رقيقة من الماء ، مع بعض السوائل الأخرى على الجانب الآخر أيضا) .
وإذا استطاع شيء ما أن يتحلل في السائل ، فإنه حينئذ يستطيع المرور خلال الغشاء . وقد تكون هذه الأساسيات لفصل المواد التي تتحلل في السائل من تلك المواد التي لا تتحلل . ويوضع المخلوط على أحد جوانب الغشاء ووضع منه نقي على الجانب الآخر ، فإن المركب القابل للذابة يندمج عبر الغشاء ، بينما لا تندمج المركبات الملوثة .

وقد تأسست آليات فصل كثيرة معقدة حول هذه الفكرة . ويمكن تشريب الغشاء بواسطة جزيء حامل ، والذي يستطيع أن يمر من خلال الغشاء أحد أنواع الجزيء بينما لا يمرر الأنواع الأخرى . وعادة فإنها ترتبط بالجزيء المستهدف ، وتجعله قابلا للذابة في الليبيد (باعتباره جزيئا معقدا) ، بينما لا تستطيع جملة قابلا للذابة في الأسوا المادية .
والمواد الكيميائية التي تستطيع القيام بهذه العملية ، قد تشتمل على بعض الأجسام المضادة الببتيدية ، الكلاسيرينات ، الأثيرات التساهمية ، أو السيكلودكستريينات . ونال الجزيء الذي نرغبه يمكن أيضا أن يرتبط بنقل جزيء آخر (البروتون على سبيل المثال) ، وتسمى هذه العملية « بالنقل المزدوج » ، وهي الطريقة التي تركز بها الخلايا الحية العديد من الجزيئات داخل نفسها .

ويمكن استخدام نظم التبادل الأيوني أيضا مع غشاء سائل مدعم ، من خلال عملية التبادل الأيوني للغشاء (iem) .

اللقاحات الحية LIVE VACCINES

اللقاحات الحية هي لقاحات تحتوي على كائنات مضيوية حية ، أو فيروسات سليمة ، فضلا عن الكائنات المضيوية غير المنشطة (الميتة) أو المستخرجة منها . وتستطيع هذه اللقاحات الحية أن تحدث مناعة أفضل

ندى المرضى • لكن لها رد فعل خطير ، بحيث انه ان لم يتم اضعافها تماما بإحدى الطرق ، فادها تكون سببا في أحداث المرض • وقد استحدث علماء التقنية الحيوية أفكارا جديدة ، ودراستات بحثية لتطوير اللقاحات الحية في عدد من المجالات • وبما أن اللقاحات الفيروسية قد تمت دراستها في ميحت آخر ، (انظر *viral vaccines* رالم : ٢٨) • ويمكن تطوير اللقاحات الحية البكتيرية في عدد من الطرق •

★ النوعين (*attenuation*) : تحتاج البكتيريا الى عدد من الجينات المعيبة (عينات الخسب) • حتى تكون قادرة على أحداث المرض ، لكن عدد الجينات ليست ضرورية للنمو في أنبوبة الاختبار • وعندما تنمو البكتيريا المدرسة خارج الخلايا المائلة لها ، فانها تميل الى الاستغناء عن جينات الحث عن طريق عملية التغير الاحيائي (*mutation*) • وتكون النتيجة بكتيريا موهنا ، والذي يسبب استجابة مناعية مشابهة للنوع الأصلي لكنها في هذه الحالة غير ضارة • وفي العادة نحتاج الى عدة تغيرات احيائية للتأكد من أن البكتيريا قد أوهن تماما • وإذا عرفت طبيعة الجينات الحية (*virulence genes*) ، فإن الجينات التقليدية والحديثة يمكن استخدامها في الاختبار من داخل التغيرات الاحيائية ، أو اطلاق هذه الجينات الحية •

★ استنساخ الجين (*gene cloning*) : والأسلوب الآخر البديل هو وضع بعض الجينات الدليلية (*key genes*) من البكتيريا المرض ، في كائن عضوي آخر غير ضار • وقد تكون هذه هي تلك الجينات من الأجزاء السطحية من البكتيريا المرض مثل البروتينات (*pili*) أو البروتينات الناقلة ، والتي يستطيع الجهاز المناعي التعرف عليها • وتسمى الدرجة التي يكتشف بها الموروث المضاد (*antigen*) ، أو جزء خاص من الموروث المضاد (الجزء العلوي) عن طريق الجهاز المناعي ، وبالتالي كمية استجابة الجسم المضاد التي يمدتها الجهاز المناعي ضد هذا الموروث المضاد ، بالمادة الجينية (*immunogenicity*) • والجزء الدليلي لتصميم لقاح أفضل يأتي في تقرير كيفية صنع اللقاح بدرجة عالية من المدة الجينية ، بحيث أنه يسهل التعرف عليه بسهولة تامة عن طريق الجهاز المناعي •

وعند التلقيح يمثل هذه المادة ، فإن الجهاز المناعي « يتعلم » كيفية التعرف على الجزيئات الاستيعابية المستخرجة من الحين المرض ، دون الحاجة الى البحث في كل الكائن العضوي • وهذه الطريقة مشابهة لاستيعاب البروتين على هيئة لقاح ، لكن لها ميزة ، كونها جزءا من الكائن العضوي الحي ، فانها تستطيع أن تحفز الأجهزة المناعية الى أحداث اكتشافات عبقرية من خلال استنباط ، أجسام مضادة جيدة صفها •

وقد تمت دراسة المفاعلات البكتيرية الحية ، من أجل القصاء على العدوى
المعوية (enteric infections) ، وتتضمن الدراسة ، تسوس الأسنان ،
وبعض الأمراض الطفيلية .

المفاعلات الحيوية الحلقية LOOP BIOREACTORS

وتسمى أيضا بالمخمرات الحلقية ، هذه المفاعلات الحية التي تشو
فيها المادة الجارية تخميرها بين خزان كبير وآخر صغير ، أو حلقة من
الأنابيب ، وتفيد الدورة في خلط المواد ، ولكي تضمن أن الغاز الذي تم
حقنه في المخمر (وعادة يكون إما الأكسجين أو الهواء) قد تم توزيعه
بانتظام على مسائل التخدير . وتعتبر المخمرات أيضا مفيدة جدا لمثلجات
تخمير التخليق الضوئي ، حيث تسمح للكائن العضوي المخلوق مخضريا ،
أن يمر عبر عدد كبير من الأنابيب الصغيرة ، حيث يستطيع الضوء
أن يصل إليها في سهولة تامة ، فضلا عن وضعها في حجم واحد ، حيث
إن الكائنات العضوية القريبة من الجوف هي التي تحصل على قدر
كبير من الضوء فقط .

وتوجد أنواع كثيرة من المفاعلات الحلقية ، لكنها تنقسم إلى ثالث
المفاعلات التي لها حلقة داخلية (مثل : مفاعل الخزائن المتقلب ذي الأبروية
الداخلية السائحية) ، وتلك الأنواع التي لها حلقة خارجية . وبعض
المخمرات (airlift) هي من ذلك النوع الأول ، حيث يقوم الضغط بعملية
دوران المساعلات - والمساعدات التي يحقن فيها الأكسجين أو الهواء إلى
التصف الأعل من المفاعل ، وهذا يقوم بدفع السائل من هذا الجزء إلى أعلى ،
وعلى ذلك يدفع التيار الوعاء ، والمتغير الموجود في جميع هذه المخمرات
هي المفاعلي الحلقية المغاث ، والذي من خلاله يتم حقن السائل العالي من
الدورة بتدفق من الطاقة العكسية باتجاه الخزائن الرجيس .

هذا يعني أنه لا يدور السائل المواد حلقه هنا وهناك بحسب ،
وإنما يقلب بقية محتويات الخزان إلى أعلى أيضا . وتعتبر هذه ميزة ،
حيث إن آلية إعادة الدورة تعتبر أيضا نظام تقليب ، وتستفيد الحاجة إلى
المقلبات والألواح المائعة .

واحد الأنواع الشهيرة من المفاعلات الحيوية الحلقية ، هو مفاعل (air lift) ، أو ما يسمى بالمختبر .

انظر أيضا مخبر الرفع الهوائي ص : ٢٥ .

التألق

LUMINESCENCE

التألق ، وهو إنتاج الضوء بواسطة المواد الكيميائية ، يكتسب كل يوم استخداما متزايدا كنظام بطاقات الاختبارات التي لمسبها الأجسام المضادة أو الـ د ن أ . وتعتبر اختبارات التألق ، مفيدة اذا تم إجراؤها في صندوق مانع للضوء بطريقة دقيقة جدا ، فانها تعتبر بالغة الحساسية : وتستطيع أنبوبة مضاعف الفوتون أن تكشف قدرا صغيرا من الفوتونات عندما يخرج عن طريق التفاعل ، ولذا فانها تقدم امكانية الكشف عن كميات ضئيلة من جزيئات الـ د ن أ أو الجسم المضاد .

وتوجد هناك طريقتان كبيرتان لتوليد الضوء باستخدام المواد الكيميائية :

١ - التألق الكيميائي : وهذه الطريقة تستخدم مجموعات كيميائية معينة والتي عندما تتفاعل تشع الضوء . ويمكن ربطها بالعديد من المواد الكيميائية الأخرى (مثل البروتينات ، الـ د ن أ) . وتوجد أيضا مجموعات التألق الكيميائي ، والتي لها مجموعات فوسفاتية مرتبطة بها . وهي بحالة لا تستطيع معها أن تتفاعل لتشع الضوء ، إلا أنه عندما يتم تحفيز المجموعة الفوسفاتية ، فانها تصبح ذات تألق كيميائي فعال . وهذا يسمح باستخدام التفاعل الكيميائي التألق في اكتشاف الأيزيم الذي يخترق المجموعات الفوسفاتية ، مثل الفوسفاتاز القلوي الذي يستخدم على نطاق واسع (AP) ويستخدم الـ AP غالبا كمجموعة تقرير بالنسبة للاختبارات المناعية الانزيمية (EIA) وبإضافة التألق الكيميائي لمثل هذا الاختبار ، فإن حساسيته تزيد بطريقة كبيرة .

٢ - التألق الحيوي : بعض نظم الانزيمات المتخصصة يمكنها توليد الضوء ، وباستخدام طاقة الـ ATP (ثلاثي فوسفات الأدينوسين) للقيام بهذا العمل . وتسمى هذه الانزيمات بالنجوم الانزيمية . وأشهر الـ أديوسفراز المستخدمة هي تلك المشتقة من البكتيريا . وقد استخدمت أيضا الانزيمات المستخرجة من ذباب النار .

M

MAXICELLS

الخلايا البالغة الطول

الخلايا البالغة الطول ، هي خلايا بكتيرية ، لها تغير حيائي في الجينات التي تنظم كيفية انقسام الخلية ، تحت الظروف « المناسبة » ، والتي تحدث عادة عندما تكون درجة حرارة الوسط مرتفعة ، فانها تتوقف تماما عن الانقسام ، ومع ذلك فانها لا تتوقف عن النمو ، لذا فان النتيجة تكون خلية ميكروبية ضخمة ، وقد يكون هذا مفيدا ، حيث ان هذه الخلايا الكمية يصير فصلها عن الوسط سهلا ، عن تلك الخلايا العادية الصغيرة نسبيا : وعلى سبيل المثال تستقر هذه الخلايا خارج محلول النمو تحت تأثير وزنها ، في فترة زمنية وجيزة .

والصورة الأخرى المتعلقة بهذا الموضوع ، هي الخلية المنتهية الصغر (minicell) ، ويعتبر هذا أيضا انقسام آخر للخلية المتغيرة احيائيا ، وفي هذه الحالة وتحت الظروف « المناسبة » تنقسم الخلايا ولكن الانقسام في هذه الحالة لا يتم من وسط الخلية ، ولكن على الأصح تشطر الخلية من أحد الأطراف ، ولا كان ال ٥٠ - ٥٠ ن . البكتيريا يظل بكامله في الخلية الرئيسية ، فان الخلية المنتهية الصغر لن يوجد بها ٥٠ - ١٠ ن . ونساء عليه فانها لن تستطيع تكوين أي ٥٠ - ١٠ ن . حديد ، وحيث ان ال ٥٠ - ١٠ ن . غير موجود بالخلية فانها بالتالي لن تستطيع تكوين أية بروتينات جديدة أيضا . ومع ذلك فان هذه القاعدة يمكن أن تنكسر ، عندما تحتوي الخلية على أنواع معينة من البلازميدات ، التي يمكن أن تولج الى داخل الخلية المنتهية الصغر ، ومن ثم فانه عندما يتحلل جميع ال ٥٠ - ١٠ ن . المحبوز (trapped) ، فان البروتينات الوحيدة التي يمكن صنعها عن طريق الخلية المنتهية الصغر ، هي تلك البروتينات التي تصيغها الجينات في البلازميد ، وهذه الخاصية تعتبر ذات أهمية كبيرة في دراسات التعديل الجيني (gene expression) ، حيث انه عند عزل الخلايا المنتهية الصغر ، فان البروتينات التي يتم صنعها بواسطة البلازميد ، يمكن

فحصها دون الحاجة الى تنقيتها من كل البروتينات الأخرى ، التي يتم صنعها عن طريق الخلية البكتيرية العادية .

التعدين الحيوى MICROBIAL MINING

وهذا هو استخدام الكائنات المضيوية الدقيقة (microorganisms) في نوع المعادن ، وعلى وجه الخصوص الفلزات ، من الصخور . انه ذلك التطبيق النوعى لعملية التعدين المائية الحيوية (biohydrometallurgy) . ويتعلق موضوع التعدين الميكروبي باستخدام الميكروبات في عملية نزع الكبريتة (desulphurization) ومن أجل العلاج الحيوى (bioremediation) انظر موضوعي : نزع الكبريتة ، ص : ٨٦ ، والعلاج الحيوى ص : ٤٥ .

ويتنحصر استخدام التعدين الميكروبي في مجالين :

★ الترويق (leaching) : وهو استخدام البكتيريا في معالجة الخسائر ، لتسهيل التوصل الى الفلزات الموجودة بداخلها . وهذه الطريقة تشتمل عبادة على استخدام البكتيريا في استخلاص الفلزات باعتبارها أملاحا ذائبة ، والتي يمكن تنقيتها من أجل عملية الاستخلاص اللاحقة . ومع ذلك فان هذه العملية قد تشتمل أيضا على عملية تهيئ مسبق للخامات (pre-processing) ، والتي ان لم تكن لا تستلزم المرات مباشرة ، فانها تسمح لها بالانفصال بطريقة أكثر سهولة ، عن طريق عملية التنظيف ، الطفو ، أو عملية تقليدية أخرى خلال خطوة تهيئ متقدمة (انظر موضوع الترويق رقم : ١٦٣) .

★ التقنية (purification) : استخدام الكائنات المضيوية الدقيقة أو مركبات الكائن المضيوى الدقيق (microorganism components) في فصل وتركيز الفلزات من المحاليل المخفلة جدا . ويطلق على هذه العملية أيضا بالامتصاص الحيوى (biosorption) . انظر هذا الموضوع رقم : ٤٧ .

ويستخدم التعدين الحيوى المائي-تجارياد في استخلاص النحاس واليورانيوم مع الخامات المنخفضة الرتبة (low-grade ores) ، خصيصا يريث النحاس (cuzs 2) بيولاكوبتيليت (cus) ، وكالكوسيت (cuzs)

والبيروكسيدات (uo 2) • وعدد من المعادن الأخرى (الأنتيمون ، الزرنيخ ، الموليبيديوم ، الرنك ، الكاديوم ، الكوبلت ، النيكل ، والذهب) ، حيث يمكن استخلاص تلك الفلزات السابقة باستخدام البكتيريا ، لكي هذه المعادن لا تستخدم على نطاق كبير • وبكتيريا مجموعة العصويات الحديدية ومجموعة العصويات الكبريتية يتم استخدامها بكثرة في العمليات التي تشتمل على أكسدة الكبريتيدات •

وتستخدم العمليات الميكروبية أيضا في استخلاص البترول ، أما عن طريق تدمير خصائص البترول تحت الأرض (وخصوصا تشير إلى الهيدروجيني - PH) ، أو عن طريق إنتاج « الطين » تحت الأرض • وهذا هو الاسم العام للمحاليل اللزجة التي تضخ في البئر لاجبار البترول على الخروج إلى سطح الأرض • إن المشكلة التي تقابلنا هنا هي الحاجة إلى قدر كبير من الصمغ لملء المادة اللزجة تهبط إلى قاع البئر في الموقع الأول • وتهدف نظم التمديد الميكروبي إلى ضخ بكتيريا عالية السيولة أسفل البئر ، الذي يخلق معه ذلك بوليمرات خلوية خارجية ، لتخلق محلول كثيف تحت الأرض ، وتبدو هذه العملية معقولة نسبيا ، لكن تموزها التجارب الحقيقية التوضيحية •

الناقلات الدقيقة MICRO CARRIERS

في مجال التقنية الحيوية ، تعتبر الناقلات الحيوية بصفة عامة ، جزيئات صغيرة ، تستخدم كمادة مدعمة للخلايا ، وخصوصا خلايا الثدييات (mammalian cells) ، في المستنبت كبير الحجم • والخلايا الثديية عرضة للنهتيم ، عند ضخها وتقليبها ، بخلاف الخلايا البكتيرية ، لكنها تظل في حاجة إلى التزود بالغذاء عن طريق الأكسجين والمادة الغذائية ، ويجب فصلها عن وسطها الاستنباتي عندما يحين الوقت لجمع المحصول •

وفي مستنبت الحلية الثديية ، تعتبر الناقلات الدقيقة ذات فائدة على وجه الخصوص للخلايا الاستنباتية التي تكون عند نموها الطبيعي مرتبطة بسطح صلب (أما أن يكون سطحها ملحقا أو سطح المستنبت ، كما هو الحال في الخلية المعلقة) • والا فأنها تحتاج إلى مساحة طويلة مسطحة. من السطح اللدائني ، وتنامو الخلايا فوق سطح من الكرات البوليمرية

الصغيرة المصنوعة من اللدائن ، وبصفة خاصة ، البوليسترين ، الجيلاتين ، الكولاجين ، أو منمعد السكريات مثل الديكستران أو السليليوز . وتكون المساحة السطحية المعدة للنمو ضخمة بالفعل ، ويمكن معالجة الكرات مثل خلايا يكتيرية بالنسبة لعملية الترشيع والطرد المركزي الخفيف ، وحماية الخلايا من قوى القص التي تنشأ من عملية الضخ والتهوية . وتكون بعض الساقلات الدقيقة صلبة تماما ، والبعض يكون مساميا . والكرات المسامية لها مساحة سطحية أكبر من أجل نمو الخلايا ، وتستطيع الخلايا أن تنمو فوق هذه الكرات بالاضافة الى داخلها ، وبهذا تغطيها مزيدا من الحماية . بالرغم من أنه من الصعب رؤية الخلايا في هذه الساقلات ، والتي يكون أمرا ذا أهمية عند الرغبة في معرفة فيما إذا كان المستنبت ينمو بطريقة سليمة .

والطريقة البديلة لنمو الخلايا في الساقلات ، هو نمو الخلايا على هيئة كتل (aggregates) . وكتل الخلايا لها بعض النشاط الميكانيكي على الساقلات الدقيقة ، لكنه يكون لديها محتوى كبير جدا من الخلية لقدر معين من المادة الصلبة . بالرغم من أن جمسيل الخلايا تنمو في كتل ، قد يكون أكثر صعوبة من جعلها تنمو على أسطح بوليمرية مماثلة بطريقة مناسبة .

الكائنات المضيوية الدقيقة MICROORGANISMS

توجد هناك سلسلة كبيرة جدا من الكائنات المضيوية الدقيقة المستخدمة في التقنية الحيوية .

وقد ذكرت^{١٠} كولاى وخيرة البيرة في أماكن عدة في هذا الكتاب . إلا أن هناك سلسلة أخرى من الكائنات المضيوية ، يتم استخدامها كثيرا في التقنية الحيوية .

الكائنات المضيوية ، وفي الواقع كل الحياة ، يتم تقسيمها الى prokaryotes (وهي الكائنات المضيوية التي لا توجد بها نواة بالخلية) و eukaryotes (وهي الكائنات المضيوية التي توجد بخلاياها نواة) .^{١١} وتعتبر الميراثات ، النبات ، والفطر جميعها من الكائنات التي توجد بها نواة في خلاياها ، وتعتبر البكتيريا والبكتيريا العتيقة من النوع العديم التنوى . وتنقسم البكتيريا الى بكتيريا ايجابية وبكتيريا سلبية .

وتعكس هذه الأسماء فيما إذا كانت جدران خلاياها صوف تمتص الصبغ (جرام) ، لكن التقسيم الذي تمثله يعتبر نوعاً أساسياً تماماً ، وتعتبر الكائنات العضوية الموجبة والكيميائية العضوية الوراثية مختلفين تماماً . بالرغم من أنها تبدو متشابهتين تماماً تحت الميكروسكوب .

وقد تكون الكائنات العضوية الدقيقة على شكل كرة (كوكبي) ، على شكل قضيب ، أو من خيوط طويلة جداً والتي تسمى بالهيفة (hyphae) وقد تكون هذه الهيفة إما متفرعة أو غير متفرعة : وفي إحدى الحالتين ، فإنه يكون من الصعب غالباً أن تنمو في مجتمعات لأن التقليل المطلوب لتوصيل المادة الغذائية إلى جميع الهيفات يؤدي إلى كسرها . والكائنات العضوية التي تنمو في خيوط طويلة أو مثلر تنسى بالبكتيريا الخيطية .

وتنقسم الكائنات العضوية الدقيقة أيضاً إلى هوائية (والتي تنمو في وجود الهواء) واللاهوائية (التي تنمو دون الحاجة إلى الأكسجين) . وقد تكون هذه الكائنات إما اختيارية أو إلزامية : والكائنات العضوية الهوائية الاختيارية ، قد تستعمل الهواء أو لا تستخدمه : والكائنات العضوية اللاهوائية الإلزامية ، يلزم لها استخدام الهواء من أجل النمو . بينما يتم قتل الكائنات العضوية اللاهوائية الإلزامية بواسطة الأكسجين .

ومن بين الكائنات العضوية الأكثر شيوعاً والتي تم التعرف عليها هي :

المنضجيات (Aspergillus) : فطريات خيطية ، استخدمت في الهندسة الوراثية في حالات قليلة ، واستخدمت أيضاً في إنتاج حمض الستريك من طريق التخمر .

العصويات الخفية (bacillus subtilis) : وهو البكتيريا الموجب الذي يتم استخدامه على نطاق واسع كعامل امتصاص ، وخصوصاً بالنسبة إلى البروتينات التعديلية أو الأقرارية . والأنواع التي تعطل أي نشاط بروتاز تم تطويرها ، والتي نتيجة لذلك لا تحلل منتجاتها البروتينية عندما تفرز في وسط التخمر .

كانديدا يوتيلىز (candida utilis) : وهو نوع من الخمائر ، ويستخدم هذا الكائن العضوي في عمليات التخمر لإنتاج المواد الكيميائية .

كلوستريديوم أستوبيوتايلىثوم (clostridium acetobutylicum) : بكتيريا تستخدم في الماضي لإنتاج الأسيتون والبيوتانول بواسطة التخمر ، ويستخدم حالياً كمصدر للإنزيمات *Estheraricia coli* ويتم اختصارها عادة إلى A . كولاى لسهولة حفظها ، وهو من أنواع البكتيريا السالبة المتعددة

الإستخدامات ، إذ يستخدم في العديد من عمليات التقنية الحيوية ، وتحتل جيناته هي أفضل الجينات المعروفة عن أي كائن آخر ، حيث أن معظم جيناته معروفة وتم سلسلة حوالي ٧٠٪ منها ، وتنتشر إلى حد بعيد في أفضل الخلايا العائلة في أبحاث ال د ن أ المعالج ، وتستخدم أيضا في عماليت التخفير لصنع العديد من الأحماض الأمينية والمنتجات الأخرى ، حيث أنها تنمو على ركائز عديدة ورخيصة ، وتنمو بسرعة ، ويمكن استغلالها وراثيا لتصنيع العديد من المواد الكيميائية المختلفة ، وتعتبر أيضا لها استعمالات كيميائية متعددة وغير معروفة تماما (مع استثناء بعض الأنواع والتي من الراضع انها لا تستخدم في التقنية الحيوية) .

البنسيليوم (penicillium) : مجموعة من الفطريات العيطية ، تستخدم أساسا لإنتاج المضادات الحيوية البسيلية -

Pseudomonas : مجموعة من بكتيريا التربة التي لها قدرات كيميائية متنوعة للغاية ، وقد استخدمها علماء التقنية الحيوية في العلاج الحيوى .

Saccharomyces : مجموعة من الخمائر ، خميرة البيرة ومخمرات ، وخميرة الحبز ، وهي بذلك تعتبر من أهم الكائنات العضوية النقية المستخدمة . وتستخدم هذه الخميرة أيضا في أبحاث ال د ن أ المعالج ككائنات نموذجية للتقوى ، ومن ثم يعتبر لها نفس نوع التركيب الوراثي مثل الانسان ، وتفرز البروتينات بطريقة مشابهة وهكذا ، لكنها غالبا ما تكون سهلة التخفير مثل البكتيريا .

الاستريتومايسينات . وهي من أنواع البكتيريا الموجسة والتي تستخدم في إنتاج سلسلة من المواد الكيميائية ، خصوصا الأجسام المضادة . وقد تم استخدامها أيضا كمواثل في الهندسة الوراثية ، إلى حد ما لاستغلال طرقها في المضادات الحيوية التحليلية .

لما دء أيضا في مواضع مختلفة بالكتاب عن Agrobacterium tumefaciens, Thiobacillus والصويات الحديدية (المستخدمة في التعدين الميكروبي) ، و Methanococcus (البروتين وحيد الخلية) .

التصنيف الآمن للكائنات العضوية المجهرية MICROORGANISM SAFETY CLASSIFICATION

أحد الاعتبارات الرئيسية بالنسبة للحيوية ، هو فيما إذا كانت آمنة . ولذا كانت معظم التقنية الحيوية تشتغل على الاستعمال الوراثي ، الاختيار ، أو الاستخدام التشريعي للكائنات العضوية المجهرية . وإنتاجها المطرد بكميات كبيرة ، فإن بعض هذا الاهتمام يترجم الى اهتمام بأمان المقياس الصفائي لعلم الاحياء المجهرية .

معظم الشروح وعظم التشغيل التي تتناول الكائنات العضوية المجهرية، يتم التوجيه بها الى علماء الميكروبيولوجيا وهم العلماء الذين يتعاملون مع الجراثيم لإنتاج اللقاحات . وهكذا فإن العديد من البيانات الإرشادية ، والتي تفسر الكيفية التي يجب أن تعالج بها الكائنات العضوية المجهرية في مجال التقنية الحيوية ، تنسق جميعها من الأمثلة الطبية . ومنظمة الصحة العالمية ليست لديها أية أدلة على أن الكائنات العضوية المستغلة وراثيا ، يصاحبها مصدر خطر كبير عن الكائنات الأخرى ، ولم تكتشف أية حالات أصيب فيها أحد العمال المتعاملين في مجالات المعامل أو المجالات الصناعية ، بالمدوى نتيجة تعامله مع الكائن العضوي المهندس وراثيا .

إن نظام تصنيف الخطر الناشئ من الكائن العضوي المجهرى ، ومن ثم تقرير كيفية احتواء هذا الخطر ، هو عن طريق تصنيف الكائن العضوي من حيث احتمال هروبه ، الكيفية التي يكون عليها إذا ما عاش بعد هروبه، ومدى الضرر الذي يلحق منه إذا عاش هذا الكائن . ولكل دولة قوانينها الخاصة التي تنظم بها كيفية حدوث ذلك : والجدول التالي يلخص بعضا من هذه الإجراءات .

المعهد	الخطورة :	الخطر الكبير	الخطر الكبير
الأدنى الميكروبيولوجية العادية على الفرد فقط على الفرد والمجتمع			
<hr/>			
ACDP* +	ACGM+	مجموعة ١ -	مجموعة ٢ -
مجموعة ٣ -	مجموعة ٤ -		
<hr/>			
EFP +	رتبة ١	رتبة ٢	رتبة ٣
رتبة ٤			
<hr/>			
WHO	مجموعة 1	مجموعة 2	مجموعة 3
مجموعة 4			

★ النخبة الاستشارية للجرائم الخطيرة (المملكة المتحدة) +
الاتحاد الأوروبي للتقنية الحيوية ، والذي له نفس المجموعة مثل الخدمات
الصحية العامة للولايات المتحدة (PHS) .

+ = اللجنة الاستشارية على التعديل الوراثي (المملكة المتحدة) .
إذا كان هناك كائن عضوي خارج منطقة رتبة / مجموعة ، فانه
حيث يمكن احتواؤه بواسطة عدة طرق فيزيائية أو بيولوجية .

ويراقب عدد من اللجان القومية للأمان هذا الملوث المناسب المستخدم
في تطبيقات التقنية الحيوية على الكائنات الموضوعة في كل وثبة (حتى
لو لم تكن هناك حاجة في الصناعات الأخرى للملوث لنفس هذه الكائنات
الموضوعة على الإطلاق) .

انظر أيضا المحتوى الطبيعي ، ص ٦٥ ، الغرفة النظيفة ، ص : ١١٨ ،
المانع الطبيعي ص : ٣٠٦ .

MICROPROPAGATION

الاكثار المعمل الدقيق

وهذا هو المصطلح المستخدم في الاتحاج النباتي المستخدم في الطرق
التقنيحيوية لزراعة عدد كبير من النباتات من أجزاء نباتية صغيرة جدا .
وتكون في الغالب من خلايا وحيدة باستخدام طرق السجج الاستنباطي .
ومن حيث الجوهر فإن النبات المرغوب يتم تقطيعه الى عدد كبير من الأجزاء
الصغيرة جدا (والتي تكون أحيانا خلايا وحيدة ، وأحيانا عناقيد مكونة
من عدة آلاف من الخلايا) ، ويجري استنباطها * وتضبط ظروف المستنبات
بحيث تنمو الخلايا حتى تصل الى نسج لين (Callus) ، وهو عبارة عن
كتلة من الخلايا تشبه الى حد كبير القالب الصغير . ثم يتم تحويل ظروف
المستنبات بحيث يتطور النسج اللين الى جنين نباتي صغير (انظر الأجنة
الوراثية) . وعندما يطور هذا الجنين الى درجة مناسبة . فإنه يمكن
زراعته على أنه نبات صغير * وتي بعض التقنيات ، يتم وضع الجنين في
غلاف واق بحيث انه ينمو ، ويبدأ تصبح لديه درقة مشابهة للبذور التي
تنتج بطرق الزراعة التقليدية .

ان من مميزات الاكثار المعمل الدقيق ، أنه يمكن انتاج كميات كبيرة
من النبات في فترة زمنية وجيزة ، وأن النبات يكون جميعه متطابقا وراثيا
عادة . ومن عيوب هذه الطريقة أنها تحتاج الى مهارة مكثفة ، ومن ثم تعتبر

أكثر تكلمة عن الزراعة التقليدية . وعلى ذلك فإنه يطبق فقط على النباتات التي تمت فيها تجربة الظروف المناسبة لاستنبات الخلية .

بالرغم من ذلك ، فإن من الميوب الرئيسية ، إنشاء مرحلة النسيج اللين، إن النسيج النباتي قد تحولت له إعادة ترتيب وراثية خطيرة، والتي تنحصر غالباً في مضاعفة عدد الكروموسومات أو فقد أجزاء من الكروموسومات ، أو حتى الكروموسومات كلها . وهذا يكون باعثاً على ظاهرة تنوع الاستنبات الجسدى (somaclonal variation) .

انظر أيضاً تغير استنبات الخلية الجسدية ، ص : ٣٦٣ .

MOLECULAR BIOLOGY

البيولوجيا الجزيئية

معظم أعمال التقنية الحيوية تبني على الأقل من جزء من البيولوجيا الجزيئية . ولكن ما هو المقصود بالبيولوجيا الجزيئية ؟

إن البيولوجيا الجزيئية ، وعلمها النظم الجينية الجزيئية ، قد بدأ في أواخر الأربعينات بين مجموعة من علماء البيولوجي الهنريانيين الذين تحولوا إلى بيولوجيين ، والذين كانوا يبحثون عن أسلوب جديد للتغلب على المشاكل الأساسية للحياة . ورأى علماء الكيمياء الحيوية في ذلك الوقت (وكما يرى العديد من علماء الكيمياء الحيوية في الوقت الحالي) القضاء على النظم المعقدة عن طريق تفكيكها وتحليل كل الأجزاء ينتهي الحرس يلمة الكيمياء الحيوية . وبدلاً من أن يستخدم العلماء النظم البسيطة التي يستطيعون أن يروها ويحللها ، إلا أنهم استخدموا المورثة كأداة أولية لهم . وكان النظام الذي اختاروه هو آكل البكتيريا (bacteriophage) ، ومن ثم كان العديد من مؤسسى المورثة الجزيئية أعضاء شبة رسميين في مجموعة الآكلات (phago group) .

وبدا العمل الوراثي يعنى النتائج بسخاء خلال ثلاث سنوات .

أولاً : قام بفتح جميع المجالات الجديدة في المورثة - تلك المورثة عند المستوى الجزيئي فضلاً عن مورثاته الكائن العضوي ككل التي كانت لها أبحاث متخصصة سابقة على ذبابة المندى (drosophila) ، النباتات ، وهكذا ، أو الكيمياء الحيوية المورثية للبكتيريا والفطريات . ومن ثم فقد

سمح هذا بالتالي للباحثين بأن يبدووا في حل غموض الشفرة الوراثية ، واستنتاج بعض آليات تركيب البروتين ، إلخ .

ثانيا : والأكثر أهمية ، أنه أعطى مصداقية لجال جديد من التفكير في البيولوجيا . ويعتبر هذا الطريق الآن من طرق التفكير الراسخة ، وتصور الأسس الجزئية للبيولوجيا على أنها مركبة من أجزاء مبنى قابل للمهم ، حيث تصب أحراؤجميعها في بعضها البعض ، وتلتقى وتخرج من بعضها بطرق محددة . وفي حين أن الانزيم في فترة الخمسينات كان يكتب في معادلة ، أصبح في التسعينات يظهر نقطة ملونة على شاشة الكمبيوتر . وأصبحت البروتينات التي تحدد أسس الحياة أكثر واقعية وأكثر أهمية . وأصبحت الحياة آلة فريدة ، وأن التعليمات التي تلقن لهذه الآلة تتم عن طريق الـ د ، ن ، أ ، ومن ثم أصبح الـ د ن أ يمثل المركز للكثير من البيولوجيا اليوم . أن هذا الأسلوب لفهم النظم الحية على أنها بلوكات مريدة والتي سسميت بالبروتينينات والوروث تم تسميتها « بالليجو الجزيئي » .

ثالثا : أعطانا عمل مجموعة الآلات الأدوات الأساسية لتقنية الـ د ن أ المعالج ، وهكذا ، حادت الانزييمات التقليدية ، الـ د ن أ ليجاز ، والعديد من منتجات الاستنساخ بطريق مباشر من وريثات البكتيريا الآكلة .

وعلى ذلك فإن البيولوجيا الجزيئية ليست علما بالمفهوم الذي يعرض الجزيقيات أو البيولوجيا — أن الكيمياء الحيوية ، علم التشريح ، علم الأمراض ، وعلم المراتيم تقوم بهذا العمل أيضا . إنها طريق أكبر لعمل البيولوجيا ، وكل من طريقتي التفكير والحصول على الأدوات للقيام بالتجارب . إنها على حسب مقولة توماس كن ، نموذج (Paradigm) - وقد تكون أيضا ، ودجا خاطئا — (وبعد أن كان اعتقاد علماء الكمبيوتر أن الذكاء كان شبيها بالليجو أو برنامج الكمبيوتر قراءة أرمين عاما ، فإنهم الآن ينحدون تجاه التفكير بأنه ليس شيئا من هذا النوع) .

إن توحيد القدرة على استغلال الـ د ن أ كإداة كيميائية مشتركة والتفكير في النتيجة بلغة برامج الكمبيوتر أو الليجو ، قد أرسى كثيرا من قواعد البيولوجيا الحديثة ، وبالتالي الكثير من التقنية الحيوية .

MOLECULAR COMPUTING

الحساب الجزيئي

يعتبر الحساب الجزيئي مجالاً ريادياً في العلوم الحزئية ، الذي اشتمل على بعض أفكار التقنية الحيوية ، ويقصد بهذا المصطلح صنع أجهزة

حسابية أو الكترونية من الجزيئات المفردة ، أو مجموعات صغيرة من الجزيئات . ان الحديث بخصوص المحولات (switches) التي تم صنعها من بروتين الجزى الفردي ، قد أدى الى أجهزة الحاسبات التي تفوق قدرتها قدرات الانسان ، والتي يمكن وضعها في علبه كبريت * ويبدو ان هذا العمل يعتبر ضربا من الخيال ، ولكنه قد يكون تأمليا كما يبدو .

أولا : ان البروتينات التي تم استخدامها في بناء الانماط ذات الحجم الصغير جدا على سطح الرقيقة الصغرة (microchip) في المجال النحس . ان هذه الرقائق لم تكن رقائق وظيفية ، لكنها أظهرت ان البروتينات يمكن استخدامها في المساعدة على بناء أجهزة أشباه الموصلات الأكثر تقليدية ، لأنها يمكن أن تجمع ذاتيا المصفوفات المركبة للجزيئات على سطح يمكن استخدامها فيما بعد كأساس لاشتقاق الخصائص الالكترونية للرقيقة . وقد ظهر في أوائل عام ١٩٩٢ ان طبقة بروتينية فوق الكترود ، تعمل مثل الديود ، والتي تعتبر جزءا بسيطا حساسا من الدائرة المنطقية .

ثانيا : ان العديد من البروتينات تؤدي خصائص نقل الشحنة وتحويل الشحنة ، والتي يمكن من خلال فهم متعمق لخصائص البروتينات بصفة عامة استخدامها لاضفاء بعض أشكال قدرة التشغيل المعلوماتية لجهاز شبه موصل .

ثالثا : ان شرائح لانيومير بلدييت - وهي شرائح رفيعة من الليبيدات - تعرف على أنها جزء أساسي من الخصائص الكهربائية للخلايا العصبية ، والتي يمكن تجهيزها تماما في المصل * وتدخل بروتينات الخلايا العصبية في الشريحة الليبيدية التي تحول قدرة الشريحة بالسماح بمرور الايونات . والتي تعتمد على نوعية الايونات الأخرى الموجودة في المحال الكهربى الذى تعرض له * وقد تم تطوير هذا الى مرحلة بناء الشرائح ، ووضع البروتينات بداخلها ، وتوضيح الخصائص الكهربائية للبروتين ، والتي تعتبر مشابهة لوضع الترانزستورات في الثلاثيات .

ان الحساب الجزيئى كان مصطلحا شائعا منذ سنوات قليلة ماضية ، لكنه استعفى عنه الآن بالتقنية النانوية (جزء من ألف مليون جزء) ويعتبر هذا مصطلحا نسبيا ، لكنه يعنى المقياس الجزيئى الهندسى أكثر مما يعنى الالكترونيات . ان الفكرة التي يستشهد بها كثيرا ، هي في استخدام الفواصة الرقيقة التي يمكن حقنها في جسم المريض لتضخيم الشرايين المسدودة بواسطة تصلب الشرايين (atherosclerosis) . ويستطيع البيولوجيون توفير بعض من هذه العناصر (على سبيل المثال:- أصغر دافع

لولى فى العالم وهو الزائلة السوطية ليكثر . بالرغم من ان هذه المادة من مواد القرن الحادى والعشرين بالتحديد . الا ان الميكانيكا الدقيقة ، تبني منشآت هندسية على وقائق السيليكون ، تعمل على مقياس اعشار الميكرومتر فضلا عن مقياس النانومتر المتوى الذى تحتاجه التقنية النانوية ، والذىلقى الضوء على منتجات قليلة محدودة تماما مثل مقياس الضفلة والاحياء . ان نجاح الميكانيكا الدقيقة فى ميادين قليلة لا يحسن ان تكون الالكترونيات الجزيئية أو التقنية النانوية حقيقة فى السنوات القليلة القادمة .

الرسومات الجزيئية MOLECULAR GRAPHICS

ويقصد بهذا المصطلح ، عرض الأشكال الجزيئية ، وعادة على شاشة الكمبيوتر . وقد اكتسبت هذه الطريقة شعبية كبيرة بسبب تطبيقها على تصميم الدواء المنطقي . وتأخذ الرسومات الجزيئية الوصف الذى يتم به ترتيب ذرات جزيء فى الفضاء من قاعدة البيانات ، وترسم صورة لما سيكون عليه الجزيء ، وعلى مبدل المثال اذا تم صنع الجزيئات من كرات مصمتة أو لصق رفيع (وهو الرباط بين الذرات) . وفى العادة فان الرسومات الجزيئية لا تقوم بحساب بنية المركب .

ولما كان المخ البشرى بالغ الروعة فى حفظ الأنماط للصور المركبة . لكنه يفتقر الى رؤية الأنماط فى مجموعات كبيرة من الاعداد ، فان الرسومات الجزيئية هى الأسلوب المثالى الذى يسمح للناس برؤية التماثلات الموجودة فى التركيبات الموجودة بين الجزيئات ، وان يروا أيضا إمكانية توافق جزيئين مع بعضهما تماما . ويمتبر هذا بالتالى مفيدا عندما يكون ذلك جزءا من برنامج التصميم المنطقي للدواء ، الذى يحاول العالم ايجاد الجزيء الذى يتناسب مع بنية معروفة لموقع نشط لانزيم، أو موقع الربط الهرمونى المستقل .

وتنتج حزم الرسومات الجزيئية غالبا صورة بالعة فى الروعة كجزء من خرجها ، والذى يكون تبريرا آخر لتسمية الطبية لمادة العلاقات العامة لشركات التقنية الحيوية والدوائية . وطرق العرض الأكثر تعقيدا ، يمكن ان تنتج الصور المجسمة التى يستطيع ان يستقلها المستخدم كما لو كان

فى عرفة مليئة بأجزاء الجزىء الذى يستطيع أن يقلبه بين يديه ، ويمتبر هذا نوعا من التفاعل الكمبيوترى المسمى بـ الحقيقة التقديرية (Virtual reality) .
انظر أيضا الكيمياء الحاسوبية ص : ١٢٣ ، تصميم الدواء المطبق ص : ٣٣٥ .

MOLECULAR MODELLING

النموذج الجزيئى

وهو استخدام الكمبيوتر فى عمل نموذج لما تبدو عليه الجزيئات . وفى أحد أطراف سلسلة التقنيات ، تكون الرسوميات الجزيئية ، التى تعتبر الرسوميات الثلاثية الأبعاد لما سيكون عليه الجزىء ، وعلى سبيل المثال ، اذا كانت الذرات كرات مصبغة . وفى الطرف الآخر فانها تطلل الى كيمياء حسابية - وهى حساب ما تكون عليه الخصائص الفيزيائية والكيميائية للجزىء . وفى المادّة تنتهى الى النهاية الرسومية للمطيف .
وباستخدام النموذج الجزيئى ، فان برامج تصميم الدواء المنطقى ، تستطيع ان تحسن سلسلة من التركيبات الجزيئية المختلة للدواء . والتى قد تتلام مع موقع نشط لانزيم ، ويتحركها على شاشة الكمبيوتر . يفقرر أيها الذى يناسب فعلا الموقع تماما . وتستطيع النمذجة الجزيئية ان تضيف حقلأ لرسم الصورة بواسطة حساب التميز (وهى الدوجة التى ترتبط بمسا الأجزاء الفردية للجزىء مع جزيئات الماء المجاورة) وهوزيع الشحنة عبر الجزىء . وتؤثر هذه أيضا فى الكيفية التى ترتبط فيها الجزيئات ببعضها البعض .

الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ

MONOCLONAL ANTIBODIES

الأجسام المضادة التى تنتج فى الدم يتم صنعها من عدد كبير من الخلايا اللمفاوية المختلفة (خلايا ب) . وتصنع كل خلية من الخلايا ب جسما مضادا وحيدا ، لذا فان الأجسام المضادة التى تتعرف على أى موزوت مضاد معين هى خليط من الجزيئيات . ويسمى هذا الخليط بجسم مضاد متعدد الاستنساخ : مستحضر جسما مضادا الذى يتفاعل مع

موروث مضاد واحد فقط ، ولكنه بالرغم من ذلك يكون مشتقا من الحديده من خلايا ب المختلفة (كلونات) * وفى حين ان ذلك يعتبر مفدا للجسم ، الا انه يعتبر مشكلة بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية الذى يريد مواد محددة لكى يتعامل معها * الاجسام المضادة احادية الاستنساخ هى السبيل الى ذلك * هذه الاجسام المضادة يتم صنعها من كلون واحدة من خلايا ب والتي تم عزلها وتجميعها من أجل النمو فى الأنابيب الزجاجية * وقد أدى اختراع طرق انتاج الاجسام المضادة احادية الاستنساخ ، الى أن يفوز قيصر ميلستين بجائزة نوبل * ولم يطلب ميلستين (ولا المجلس الطبى الذى قدم التمويل لأبحاثه) ، براءة اختراع لاحداث عمل الاجسام المضادة احادية الاستنساخ *

وتولدت الاجسام المضادة احادية الاستنساخ كالآتى :

التحصين - فار (فقط) يتم تحصينه بالموروث المضاد المستهدف * ويتم ذلك عن طريق حقن الموروث المضاد ، أحيانا بواسطة مادة أخرى (مادة اضافية لجعل الدواء أشد تأثيرا) لتحفيز استجابة الجهاز المناعى (انظر التحصين) *

استئصال الطحال من الفأر (Splenectomy) ، ويعتبر الطحال مصدرا مركزا للخلايا ب ، حيث تتم ازالته *

الاندماج - ويتم اندماج الخلايا اللغفاوية مع خط خلية مخلد * وهذا يجعلها مخلد ، أى أنها سوف تنمو الى الأبد فى المستنبت *

الاستنساخ (cloning) * وضع الخلايا المدمجة عند تركيزات منخفضة جدا داخل بياض الطبق المتعددة البنىابيع * ويحتوى كل بندوع فى المتوسط على خلية واحدة فقط بلحاظه ، وبذلك يكون فى كل خلية فى المتوسط مستنسخ (Clone) ، أى أنه مشتق من خلية واحدة * وهذا يضمن لك انك تحصل على خط خلية قديم * ويصطلح على تسمية هذا المخلد من الخلايا ب hybridoma *

الاختبار - ويتم فرز المستنسخات بأى من الطرق للمحد عن المستنبت الذى ينتج الجسم المضاد المناسب ضد الموروث المضاد الذى نرغب فيه *

وبالجسم المضاد المناسب هو ذلك الجسم المضاد الذى يرتبط مع الموروث المضاد بشدة (وبلغة الكيمياء أن تكون له قرابة بمقدار ٩٨١٠ أو أفضل من ذلك) ، ولا يرتبط بطريقة واسعة مع أى شيء آخر ، وتكون الوتية المناسبة والرتبة الفرعية (IgG, IgG, etc.) بالرغم من ان الاختيار للعقيد للجسيم المضاد يسهل عمله على أى الأغراض التى نرغب للجسم المضاد

إنتاج الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ MONOCLONAL ANTIBODY PRODUCTION

يمكن إنتاج الأجسام المضادة تجارياً عن طريق عدد من الطرق التي تعتمد على حجم الإنتاج .

كسابيل استنباط ذكي فترافى بـ يمكن حقن الفأر بواسطة خط الخلية الـ 'hybridoma' الذي يصنع الجسم المضاد احدى الاستنساخ . وهذا المسائل الاستنباطي لدى العترائ (والتقى يحيط بالركتين) أو بالأزما الدم يتم جمعه ، ويتم تنقية الجسم المضاد منه ، وتعتبر هذه من الطرق البسيطة التي لا تتطلب اشتراطات مستنبت معقم . بالرغم من انها لا تتطلب وسائل حيوانية ، وتنتج حوالي ٥٠ ملجم/للمل ، وعلى ذلك فإنها تستخدم بتوسع لانتاج الأبحاث المحجى .

طرق مستنبت النسيج : طرق مستنبت النسيج التي يتم استنباطها في عمل الهايبردوما في المقام الأول ، يمكن استخدامها في صنع الجسم المضاد - النسيج الاستنباطي العتيق ، أي ما يترك من الوسط عند إزالة الخلايا يعتبر مصفوا للجسم المضاد . بالرغم من أن هذا نادرا ما يكون فعالا في انتاج أكثر من ١٠ ملجم من الجسم المضاد .

مخبرات الخلية المعلقة : وقد استخدمت التقنية الحيوية التقليدية في زراعة خلايا الهايبردوما بطريقة حجمية . وعلى سبيل المثال ، تملك شركة CELL-TECH عدد ١٠٠٠١ مخبر من نوع (AIRLIFT) والتي تستطيع أن تنتج ١٠٠ جسم من الجسم المضاد من خلال تخمير لمدة أسبوعين مع الهايبردوما . وتعتبر هذه تقنية مشابهة للتخمير الميكروبي المتوسيط الحجم ، وقد يكون السبب في ذلك أن الخلايا التديية تعتبر حساسة جدا للمواد الكيميائية ، وتغير درجة الحرارة ، القصر (الضغط) ، وبعض المشاكل البيئية الأخرى ، يعتبر من الصعب كثيرا العمل بطريقة يعتمد عليها ، بالإضافة إلى أنها تكلف الكثير في الوسط الاستنباطي المكلف .

مفاعلات الخلية المعلقة : الأنواع العديدة من مفاعلات الخلية المعلقة قد استخدمت في صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ بحجم عدة جرامات . ومن أشهر هذه المفاعلات هو مفاعل الليفي المجوف . وتعتبر الجرومات القليلة من الجسم المضاد كافية لعدة ملايين من الاختبارات لكي تستخدم من أجل التشخيصات الطبية ، على سبيل المثال ، وبذلك توفر معظم الاحتياجات التجارية .

البكتيريا . تقنية ناشئة ، وتتمثل على استخدام البكتيريا - في إنتاج الأجسام المضادة - ويصبح وصل جينات التسلسلات الخفيفة والثقيلة داخل إحدى البكتيريا ، لكنه عندما يحدث ذلك ، فإن العشرة تعتبر من السهل جدا زراعتها عن الخلايا الثديية . ويجعل هذا أيضا الهندسة الوراثية للأجسام المضادة الكيميائية أو المؤنسة . بطريقة أسهل ، حيث ان تقنية الاستنساخ الضرورية التي تقوم بهذا تتم داخل البكتيريا ؟ كولاى .

انظر أيضا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ ، الأجسام المضادة ذات الصلة الواحدة السلسلة ص : ١٢٢ ، الأجسام المضادة لإحادية الاستنساخ ص : ٢٧١ .

MOTIFS

الببوعات

لا تعتبر البروتينات ، ولا سلسلة ال د ن ا عشوائية ، فإذا ارادت الطبيعة ان تخلق بروتينا لكي يؤدي شيئا ما ، فإنها تبدأ بالبروتينات الموجودة بالفعل لتفعل شيئا آخر ، يكون عادة نقل أجزاء من الجينات المناسبة لصنع الكائن الجديد . وهكذا تبرز بعض حيوط معينة من القواعد أو الأحماض الأمينية على نحو غير متوقع مرة بعد أخرى في الجينات المختلفة والبروتينات . وتسمى هذه الطواهر بالببوعات . وتكون عادة واضحة بسبب أنهم يحددون أن بعض أجزاء الجزء له وظيفة محددة . وعلى ذلك فإن ببوات ال zinc finger في البروتينات ، تفترض ان البروتين له قطاع يرتبط بال د ن ا . وبالتل في دافع ال TATAA في ال د ن ا يكون مفترضا من المنشط التسلسلي في الخلايا سوية التنوى .

وتعتبر الببوعات مشابهة للتسلسلات الاشارية في البروتينات . بالرغم من ان التسلسلات الاشارية يكون المقصود بها ان تقرأ بواسطة الخلية . وقد تكون للببوات دلالة وظيفية ، لكنها قد تكون ذات أهمية فقط لأنها تعطى عالم التقنية الحيوية مفتاح المفز لما يقوم به جزء خاص من مودوث البروتين . ومن بين التسلسلات الاشارية المعروفة تلك التسلسلات الرائدة التي تؤدي إلى الفراز ، تسلسل رائد آخر ذلك الذي يعاون البروتين كغطاء من الجسيمات الحالة و Endoplasmic Reticulum .

والتعاقب الراكب الذي يرسل البروتين الى نواة الخلية . تعاقب الناقل
الواقف الذي يشبك البروتين في غشاء الخلية ، وهكذا ، ولما كان قادرا
على قراءة التعاقبات الإشارية فإنه يكون أيضا مساعدا ، كما تعطى مفتاح
اللمز حيث تكون الخلية في البروتين المعين . يلمص بها الاغلفة ، ومن
ثم الشكل الذي تكون عليه وظيفتها . وتعتبر التسلسلات الانتسالية
مهمة فقط للبروتينات (بالرغم من انها تنفق في ال د ن أ بطبيعة الحال)
حيث يمكن ان توجد البواقي التسلسلية في ال د ن أ أو البروتين .

اختبارات التحول الوراثي MUTAGENICITY TESTS

توجد هناك سلسلة من الاختبارات تستخدم النظم البيولوجية لكي
تري فيها اذا كانت المركبات يمكنها ان تحدث التغير الاحيائي . وقد دلو
الجدل حول المواد الكيميائية التي يمكنها ان تسبب التغيرات الاحيائية .
حيث ان لديها قابلية أيضا لاحداث السرطان للانسان ، تلك العلاقة
الارتباطية التي وجد بصفة عامة انها حقيقية . ونظم اختبار الخلية
الوحيدة الرئيسية هي :

اختبار Ames : سمي بهذا الاسم بعد بروس امز . وهذا الاختبار
عرض صفات salmonella التي تحمل جينات خاجية الى مادة كيميائية .
واكتشفت متغيرات احيائية جديدة كالبكتيريا التي تستطيع ان تلوذ
ان توفر لها ال histidine ، التغيرات الاحيائية المسجلة . ويعتبر
هذا الاختبار واحدا من مجموعة الاختبارات القياسية المطلوبة من اجل
اختبارات التحول الوراثي للمنتجات .

اختبار اللذي SOS : وهذا هو اختبار بكتيري بدليل والذي
يكشف متى يكون للبكتيريا - كولاى انزيمات اصلاح ال د ن أ نشطة .
وتنشط الجينات التحولية انزيمات معينة والتي تقوم باصلاح العطب
في ال د ن أ ، والاختبار الذي يستخدم التأثيرات الجانبية لهذه الانزيمات
في اكتشاف نشاطها . لا يعتبر مقبولا بصفة عامة .

اختبار النوية الميكروبية : ويبحث هذا الاختبار في الخصائص
الانحرافية للكروموسومات (تكوين القطع الصغيرة من المادة الجينية خارج
النواة والتي تسمى بالنوية الميكروبية في الخلايا الثديية المزروعة ، والتي
تكون عادة خلايا مبيض همستر الصبني (CHO) .

وقد قال ابن في الأونة الأخيرة بنفسه ان معظم اختبارات التغير الوراثي ، والتي تشمل على نظام اختباواته ، تعتبر غير مناسبة لصحة الانسان ، حيث ان ٩٩٪ من التغيرات الجينية والمواد المسببة للسرطان التي تتعرض لها تأتي من الظروف الطبيعية وليس من المصادر التي صنعها الانسان .

MYTHOGENESE

التنشوء الأسطوري

نجمت التقنية الحيوية بطريقة بالغة الوصف في ان تجذب اليها العلماء والاستثمار . وقد حدث هذا بالرغم من ان بعض شركات التقنية الحيوية في طريقها للانحلال ، ويوجد العدد القليل الحقيقي من منتجات التقنية الحيوية التي لم تكن موجودة هناك منذ عشر سنوات مضت . ان التفسير العقلاني تماما لهذا هو ان معظم التقنية الحيوية يعتبر موجهة الى المسائل الطبية ، وهذه التي تأخذ وقتا طويلا في الحل ، تعتبر أفكارا عظيمة وتعديلات اجتماعية ، وقد تجنى فوائده عظيمة لأصحابها ، وتعتبر آخر ما ان هذا الذي ينظر اليه نظرة أكثر عمقا ، وان السري جاذبية التقنية الحيوية هو انها تعطي آمالا لتحقيق الأحلام القديمة ، وبلغة ال Jussieu التجسيد الطبيعي للتراث الخرافي البدائي .

وهكذا فقد أخذ على التقنية الحيوية بانها تعد باطالة العصر من خلال العقاقير الطبية التي تعتبر موضوعية وطبيعية (كل من منتجات الايض والعلاجات الحيوية) ، خلق الرجال الصالحة المقلون طامهيا ، خصوصا في المجالات الرياضية ، التناسل بدون الجنس ، الاستئناسج البشرى (وهكذا كلا نوعي الخلود والحيوية للأطفال الذين يعتبرون امتدادا لأبائهم) ، الحيوانات البرية الحديثة مثل الكيميرات والصائفة وهكذا .

ويعتبر هذا بالمعنى الحرفي هراء - الحيوانات الكميرية تشبه أية حيوانات أخرى ، القتران الصلاقة أطول بنسبة ٣٠٪ من القتران العادية . وان تناسل الانسان لم يكن أبدا يختص بالعناية التشريعية . بالرغم من ان هذا يعتبر القضية . اذا استحصرت التقنية الحيوية بمفهوم واع ، مثل فتح الأبواب الى هذا العالم من الأحلام الخرافية ، فانها حينئذ سوف تجلب وتطرد بقوة أكثر من كونها مجموعة من العلماء يصنعون البقود من المهارة في صنع البيرة . وفي اجتماع تم في منتصف عام ١٩٩٢ في

المملكة المتحدة ، ضاع بريق كل ما انجزه العلم الجاد عندما اعنت صحيفة جادة تقريراً عن عالم ادعى انه يستطيع انتساج جين بطعم القربيط . وبالطبع لم تنشر الصحف غير الجادة اعتبار هذا الاجتماع بالمرّة . ولذا كل هذا التوضيح ، عندما يكون المقصود منه فقط مجرد دعابة ومثلاً لما قد يكون ممكناً الاثبات به عن طريق الهندسة الوراثية ؟ لأن « allfood » ، الطعام الواحد الذي يكون كل ما تحتاجه للأكل ، له جذور خرافية قوية ترجع قديماً الى الامبروزيا الاغريقية والمنايا اليابانية ، واهى شيء آخر يقترحه العلماء الذين يعملون على مثل هذا الـ allfood يعتبر أكثر جذبا للاهتمام حتى لو كان هراء ، أكثر من هؤلاء الناس الذين يموتون بسبب الاينز

وقد يعتبر هذا مهما للعلم والصناعة التقنية الحيوية ، حيث إنها تلتزم ان كثيراً من الحيلات الدعاية التي تخدم لكسب الرأي العام لقبول منتجات التقنية الحيوية ، قد تعتبر انها مبنية على أسس وهمية ، وبالتالي لا تقنع العديد من الناس . والتي تكون في الواقع منتجا مضاداً . وبالقائه الضوء على الاهتمام الجماهيري بالحقائق الدنيوية أكثر من الصسور الحرافية ، فان عليها التقنية الحيوية ، قد يفلتوا من اقبال الجمهور على التقنية الحيوية . وفي دراسة عن الموقف الأوروبي من التقنية الحيوية والتي أجريت عام ١٩٩٠ قد تؤكد هذا الموضوع ، بيان انه كلما عرف اهل البلد الكثير عن التقنية الحيوية من خلال التعليم وأن الحكومة والصناعة تضعان يدا في يد ، كان الناس ضلها أكثر .

N

NAMES.

أَسْمَاء.

أحد أهم مجالات التنافس القوية لبيدايات التقنية الحيوية ، هي إيجاد الاسم للتأنيب . كإضافة الى تلك الأسماء الواضحة (Monoclonal Antibodies Inc., Affinity Chromatography Ltd) فان أسماء شركات التقنية الحيوية يتم تجميعها من سلسلة كبيرة من الومحدات القياسية . وتبدأ بواحدة من المقاطع التالية :

Bio- : جزء الاسم تقريبا . ويقصد به كل ما يتصل بالحياة .
Immuno- أو Immun- : ويقصد بها كل ما يتصل بالجهاز المناعي .
وعادة كل ما يتصل بالأجسام المضادة - Hyb- أو -hybro- . ويقصد به عادة ما يتصل بالتهجين ال د ن ا . ويمكن أن ينسب الى صنع الأنواع المهجنة . وشركة Hybritech لم تؤسس بميسم صاحبها هنا ، وهي لشخصية في التعامل مع الأجسام المضادة .

Trans- : بمعنى عبر ، وهي تقترح تعددية العمليات الانضباطية .
وتعتبر الجينات المأيرة حالة خاصة .

Eco- : لا تحتاج الآن الى أي تقديم . وتختص بأي شيء متعلق والبيئة 'ecological' .

Agro- أو Agri- : وتختص بكل ما هو متعلق بالزراعة .

Myco- : تختص بكل ما هو متعلق بالفطر .

Onco- : تختص بكل ما يتعلق بالسرطان .

Cyto- : تختص بكل ما يتعلق بالخلايا (ويقصد بها عادة الخلايا البديية) .

Reco- : تختص بكل ما يتعلق بالجينات ، ومن ثم بالرجوع الى المسالج .

-Enzo أو Enz : تختص بكل ما يتعلق بالانزيمات .
وتنتهى باحد المقاطع التالية :

gene أو -gen : أى شيء يتعلق بالجينات .

-zyme : كل ما يتعلق بالانزيمات .

med أو -medix أو -medic أو -medico : تشتمل جميعها على تطبيق
فى صناعة الرعاية الصحية .

-tech : واضحة وغير ضرورية .

-probe : إما أن يكون شيئا متصلا بمجسات ال د ن أ ، أو
شيئا متصلا بالتشخيصات الطبية ، وفى الحقيقة كلاهما .

-clone : نوصى بتقنية ال د ن أ المعالج .

ويمكن أن تتضمن الأسماء علوم ، نظام ، أو تعنية تضاف إلى
نهاية الاسم . وإذا استوى الاسم على العديد من الكلمات ، فإن الكلمة
المركبة من الحروف الأولى والتي تكون جذيرة بالذكره تعبر مفيدة
مثل DNA, ABC الخ .

NEUROTROPHIC FACTOR

عامل الغذاء العصبى

اسم عام لمعامل نمو عصبى معين ، أى جزئيا (يكون عادة يروكينا)
والذى سيفيد جميع الخلايا العصبية على النمو أو لاصلاح الميوسين . انه
استخدامها الأساسى باعتبارها تستعمل كمقايير لتساعد المرضى على التغلب
على الضرر الذى يلحق بالعصب نتيجة إصابة الرأس أو العمود الفقرى ،
الأمراض المنحلة ، مثل تصلب الأنسجة المخاعف ، أو مرض آل Alzheimer
أو الشيخوخة . ومن بين عوامل النمو العصبية :

عامل النمو العصبى (NGF) وهو أول عوامل الغذاء العصبية التى
يتم اكتشافها .

Neurotrophin-3 (NT-3) وهذا هو المعامل الذى يولده إصبية خاصة ،
لأنه قد يحوى على إمكانات علاجية للأمراض العصبية المنحلة مثل تصلب
الأنسجة المخاعف أو مرض آل Alzheimer .

عامل الغذاء العصبي الهديس (CNTF) والذي يعتبر مشابها للمعامل NGF ، لكنه يستهدف في هذه الحالة خلايا المخ .

معامل نمو الجرثومة الليفية الأساسية (bFGF) الذي ياتحصده مع ال NGF قد يساعد في إعادة توليد أعصاب الجهاز العصبي المركزي لبعض الدراسات الحيوانية .

NEW DISEASES

أمراض جديدة

وحيث ان لها الشكل الرسمي للتقنيات القوية والجديدة في مجال التنظيم ، فان عليه التقنيّة الحيوية يبحثون دائما عن طريق جديدة لاستخدامها . احدي هذه الطرق هو تجديد المرض الذي لم يتحصد من قبل ، او ذلك المرض الذي يعتقد الآن انه أكثر خطورة من ذي قبل ، وتطوير علاج له ، وبالطبع فان العلاج موجود حاليا ، والذي يشكل صعوبة عند التفكير في تطوير نوع جديد ، ويقبله الجمهور . ومن بين الأمراض الحادة والتي نوقشت كأهداف للحلول الآتي :

أي مرض فيروسى (حيث لا توجد عقاقير فعالة مضادة للفيروس) .
وخصوصا مرض الايدز (انظر موضوع الايدز) ، بالإضافة أيضا الى الآتي :

التهاب الكبد ، وهو المرض المسبب للكبد (والفيروسات A,B,C تم تشخيصها جيدا بينما الفيروسات D, E فانه جار التعرف عليها ، بالإضافة الى الأسباب البيئية للمرض مثل الكحول واصابة استئصال المثانة) .

مرض القوباء البسيط ، وخصوصا مرض القوباء الثفاميل والذي يعتبر خطيرا بالنسبة للمواليد الجدد ، اذا حصلوا المستوى عن أمهاتهم ، ويشير أيضا مرضا غير مستحب للبالغين .

الغدة الجرثومية المتضخمة (CMV) وهو فيروس يسبب الحمى التناسلية في الأطفال والبالغين ، ويوجد بشكل كامن في نسبة ٦٠٪ في الأشخاص الطبيعيين . وهذا المرض ليس من الخطورة حتى تكفل له علاجا جديدا لمعظم الناس ، لكنه قد يسبب مرضا حقيقيا لهؤلاء المرضى الذين لا يعمل جهازهم المناعي بطريقة صحيحة ، وخصوصا بالنسبة لمرضى الايدز .

ومرض جديد في الأخبار هو :

مرض LYME : مرض بكتيري مضعف ، تسببه البكتيريا المجددة
لمرض السفلى *Borrelia burgdorferi* والتي تم التعرف عليه في عام ١٩٨٢
ويصيب حاليا الآلاف من المرضى . ومطلوب له لقاح .

NITROGEN FIXATION

تثبيت النتروجين

يعتبر النتروجين من مواد الغذاء الأساسية الكبيرة (وهو الذي
الذي يحتاج الى كميات كبيرة منه في غذائنا) لكل الكائنات الحية . ويشكل
غاز النتروجين نسبة ٨٠٪ من الهواء الجوي بالرغم من ان النباتات
والحيوانات لا تستطيع ان تحول هذا النتروجين الى يورتيق ، وبهلا من
ذلك فانهم يعتمدون على اشكال اخرى من النتروجين : الامونيا والنترات
بالنسبة الى النبات ، والبروتينات والاحماض الامينية بالنسبة للحيوانات .
والقليل فقط من الكائنات العضوية هي التي تستطيع تحويل النتروجين
الجوي الى هذه الاشكال النتروجينية ، والتي يمكن تمثيلها في الجسم
(امتصاصها) بسهولة ، في عملية تسمى بتثبيت النتروجين . ويعتبر
المعدل الذي يمكن اعداد النتروجين المثبت به أحد العوامل المحددة في نموها
وانتاجها .

ومن الكائنات المثبتة للنتروجين البكتيريا . وبعضها يعيش حرا في
التربة ، والبعض يعيش مع النبات بطريقة تكافلية (تبادل المنفعة) وهذا
النوع من البكتيريا هو الأكثر أهمية لدى علماء التقنية الحيوية ، بالرغم
من أن الكائنات العنصرية التي تعيش طليقة مثل البكتيريا الأزوتية
و *Klebsella* ، يعتبر من السهل تناولها في المختبر ، ولذا فان معظم
الباحثين يفضلون استخدامها . والكائنات العنصرية التكافلية المثبتة
للنتروجين تعيش في عقد جذور القليل من النباتات ، وتقوم بتحويل
النتروجين الجوي الى امونيا مقابل الامداد باحماض C_4 ، التي يصنعها
النبات من ثاني اكسيد الكربون . والجينات التي تشفر عن الإنزيمات
التي تثبت النتروجين في البكتيريا Nif - والتي قد تم استنساخها
وتحديدها بضم من التصليل .

الجينات الملقحية والتي تحت النبات على صنع العقد التي تعيش
فيها البكتيريا ، تعتبر أقل تحديدا ، لكن الموضوع يولى دراسة مكثفة .

وقد سرب علماء التقنية الحيوية عدة طرق لتثبيت النتروجين من أجل الزراعة بطريقة أكثر فاعلية .

• وهناك اىواغ قليلة فقط من المحاصيل النباتية (البقول ، البرسيم ، الأوز ، الترنس) تقوم بتثبيت النتروجين من خلال البكتيريا التكافلية *bradyrhizobium* التي تعيش في جذورها المقدية ، والبعض الآخر غير البقولى يثبت النتروجين ، لكنها لا تستخدم بتوسع كحاصيل ، واحد المسارات الأخرى لجعل النباتات قادرة على تثبيت النتروجين هو عن طريق حث البكتيريا الضوية للعيش في النباتات الأخرى ، عن طريق البكتيريا في النباتات في النسيج الاستنباطى أو عن طريق هندسة مستقبت الخلية السطحية لخلايا الجذور النباتية ، بحيث تمتص البكتيريا في هذه الجذور بنفس الطريقة التي تتم مع الفول والبرسيم . ويعتبر هذا المسار ناجحاً بطريقة مناسبة بالنسبة لمستوى المعمل . وهناك مسار آخر تم تعليمه منذ عشر سنوات مهتت وهو حقن جينات ال *nif* الى النباتات نفسها بحيث انها لا تحتاج الى البكتيريا على الإطلاق . ويستفد الآن أن هذا المسار لا يبدو أنه سينجح ، حيث ان البكتيريا تقدم المزيد من الآلية الانزيمية أكثر من كون الجينات *nif* تقوم بمجرد تحويل النتروجين ، وتقوم الجذور أيضا بتوفير بروتينات حميدة (مثل الهيموجلوبين البروتينى ، الليجهاوجلوبين) والتي تعتبر أجزاء مهمة فى عملية تثبيت النتروجين : ان المقء ليست مجرد أوعية مجهزة للبكتيريا .

والاستخدام الأيسر للتقنية الحيوية يكمن فى انتاج البقوليات الملقحة لزيادة انتاج التربة من البكتيريا الضوية حول البقل النامي . ولا كان على كل نبات ان يلتقط البكتيريا من التربة (لا توجد بكتيريا فى البذور) ، فان تثبيت النتروجين يمكن تحديده بواسطة معدل اصصابة الجذور النامية . وعلى هذا فانه عند اعطاء التربة جرعات ، أو تغليف البذور قبل ذراعتها مع بكتيريا مناسبة يمكن ان يعطى معدلا جيدا من التثبيت . (ويعتبر هذا موضع جدل فيما اذا كان فعالا من الناحية الاقتصادية أم لا) .

والمعدل البديل لذلك هو عن طريق تحسين فاعلية البكتيريا التي تقوم بتثبيت النتروجين . وقد حاولت شركة *Bio Technica* هندسة ال *Rhizobium meliloti* فى عام ١٩٨٨ ، والتي كان يوجد لها العديد من نسخ الجين لأنزيم النتروجين بلالا من نسخة واحدة كالامتداد . والنتروجيناز هو الانزيم الذى يأخذ بالفعل جزيئات النتروجين من الهواء ، ويقوم بشطرها . وقد استخدم البكتير المهندس فى اصابة البرسيم الحجازى ، ولما لم يعط نتائج بزيادة المحصول ، فقد توقفت التجربة .

وإذا كان تثبيت النتروجين مبحرر النبات من الاعتماد على تترات التربة ، فلماذا لا تثبت جميع النباتات نتروجينها الخاص بها ؟ ان السبب في ذلك هو ان تثبيت النتروجين يحتاج الى قدر كبير من الطاقة الايضية ، لذا اذا كان هناك سبيل آخر للحصول على النتروجين للنبات (او في الواقع للبكتيريا) حينئذ سوف تحصل عليه طالما كان هناك مورد في الطاقة الكافية . وهذا ليس واضحا ، لذلك فانه يجعل النبات الذي لا يقوم بمساعدة بتثبيت النتروجين ، يقوم بهذا العمل ، فان ذلك سيؤدي الى انقاص المحصول بدلا من زيادته ، حيث انه سيحول قدره من الطاقة بعيدا عن انتاج الاجزاء القابلة للاكل من النبات وقدره الى تثبيت النتروجين الذي سيحصل القليل منه من اجل النمو .



OLIGONUCLEOTIDES

النيسكلوتيدات

قليلات النيسكلوتيدات ، هي جزيئات دن القصيرة (أو دن ناددة) ،
تحدد عادة على انها بطول ١٠٠ قاعدة أو أقل ، وهذا هو طول ال دن ا
الذي تستطيع آلة تخليق ال دن ا (مخلق ال دن ا ، مخلق قليلة
التنوى ، أو الآلة الجينية) أن تصلمه مرة واحدة ولا يزال عندها قدر
كبير من المنتج . وتحدد قليلات التنوى عادة بواسطة مصدرها اذا تم صنعها
ميكانيكيا فانها تعتبر لليلة التنوى . وهذا تم استنساخها فانها تعتبر جينا أو
مجسا جينيا .

وتسمى قليلات التنوى عادة ياطوالها - التسمية التي تلى المركب
الكيميائي المستقل الجزيئات (monomer) - المركب المزدوج الصيغة
الجزيئية (dimer) - المركب الثلاثي الصيغة الجزيئية (trimer) حتى
المخطط المباشر (١٠ قواعد) ، وأمام ذلك يكون اسم قليلة النيسكلوتيد
مباشرة من طوله كمند متبوع باللاحقة « mer » . وعلى ذلك فان قليلة
التنوى ذات ال ١٧ قاعدة تسمى (« 17-mer ») ، وتنطق سبعة عشر
جزء .

وتستخدم المخلقات دن ا الاتوماتيكية سلسلة من التفاعلات
الكيميائية لكي تبني سلسلة ال دن ا ، قاعدة في كل مرة . ويتكون كل
تفاعل من أربع خطوات ، حيث ان الكيمياء ترغب في أن تتأكد من أن
قاعدة واحدة فقط تضاف في كل مرة ، ولذا فمعد بناء ٥٠ قاعدة قليلة
تنوى (٥٠ - جزء) ، فان ذلك يتطلب ٢٠٠ خطوة من خطوات التفاعل .
ومن الواضح اذا كانت إحدى هذه الخطوات غير كافية ، فان الكفاءة الكلية
ستكون ضعيفة - وهذا هو السبب في أن تخليق أكثر من ١٠٠ قاعدة
يعتبر أمرا صعبا للغاية . ومعظم الآلات الجينية تعتبر اتوماتيكية تماما .

ولذا فإن كل ما يجب ان يفعله عالم التقنية الحيوية ، هو ان يصنف تسلسل ال د ن المطلوب ، ويجمع ال د ن ا .

وقد أصبحت قليلات التنوى مهمة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية لثلاثة أسباب :

أفأ يمكن ربطها سريرا لتكوين اطوال من ال د ن ا التي نستطيع ان تعمل كجينات تخليقية كاملة (انظر التخليق الجيني) .

• انها يمكن ان تستخدم كجينات د ن ا للعديد من الدراسات الجينية . وفي هذه الحالة فانها تعتبر مفيدة بصفة خاصة حيث انها تستطيع التمييز بين الصيغيات للجين التي تختلف بفارق قاعدة واحدة فقط . ومثل هذه القليلات التنوى تسمى بقليلات التنوى ذات الصبغة النوعية (ASOs).

وتعتبر مشاعل تقنية ال PCR المجتبعة على نطاق واسع

ONCOGENES

الجينات الورمية

الجينات الورمية ، هي الجينات التي يعتقد انها ضرورية لتطور السرطانيات . ويوجد عدد كبير منها ، كما هو متوقع من الاختلاف الأنواع السرطانية ، فانها تعمل بعدة طرق مختلفة . ويوجد معظمها في الخلايا العادية مثل بروتينات الأورام الجينية (Protooncogenes) . أي تلك الانماط الجينية التي تعتبر لطيفة ، وهي في الواقع ضرورية للنمو الطبيعي للجسم ، وتقوم عملية التغير الاحيائي بتحويلها الى أورام جينية ضارة (malign) . ويوجد أيضا المضادات للأورام (والتي تستنى أيضا بالجينات الخبيثة الخاملة) ، وهي الجينات التي من وظيفتها العادية خمد النشاط الجيني الذي قد ينشط نمو السرطان . وإذا تغير ورم جيني ضار احيائيا ، فإنه يطلق نشاط جين آخر وبذلك يسرع تطور المرض .

وتعتبر الأورام الجينية ذات أهمية كبيرة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، بسبب أهمية السرطان ، الذي يسبب انتشار الأمراض والتمريض للموت في المجتمعات الغربية .

ويوجد العديد من الأبحاث الطبية البيولوجية ويرافق التنمية التي تقوم بملاج وتسكين آلام السرطان ، ومن ثم فهي مهمة بطريق مباشر أو غير مباشر لتخفيف تأثير الأورام الجينية . ويعتمد هذا الأسلوب على الورم الجيني المستخدم . وتتمتع بعض الأورام الجينية بروتينات والتي يمكن اكتشافها خارج الخلايا أو داخل الدم ؛ وهذه البروتينات يمكن أن تكون علامات خبيثة tumour markers ، بمعنى أنها العلامات التي تبين المكان الذي ينمو فيه الورم الخبيث . وبالتالي يمكن استخدامها في تشخيص السرطان أو في توجيه العلاج البيولوجي إلى الخلايا السرطانية وبهذا تقضي عليه بطريقة محددة . والأورام الجينية التي تعمل داخل الخلايا فقط لا يمكن استخدامها كعلامات خبيثة في هذه الطريقة . ومن الأورام الجينية التي تناولتها الأبحاث :

erb : عائلة من البروتينات التي يكون فيها ال erb-B2 مصاحبا لسرطان الثدي .

myc : بروتين يوجد في نواة الخلية ، وهو من أول الأورام الجينية التي تم تحديدها (انظر أورام الفأر) ص : (٢٨٨) .

fos : بروتين نووي .

src : بروتين غشائي والذي يكون مشابهة للمستقبل بالنسبة لمعامل النمو ؛ ويعتقد أن شكل التغير الاحيائي يشابهه مستقبل عامل نمو الخلية الذي يكون مرتبطا دائما بمعامل نمو ، أي يكون دائما يحظى الخلية إشارة النمو .

ras : بروتين غشاء الخلية الذي يكون مصاحبا بسلسلة الانزيمات الغريبة البروتينية ، مجموعة معقدة من الانزيمات التي تنظم العديد من وظائف الخلية في النمو والتمييز .

fat : وهو جين من فيروس نقص المناعة البعري والعديد من الفيروسات الانتجانية .

والعديد من الأورام الجينية لها حروف استهلاكية . وعلى ذلك فإنه يوجد c-myc الجين الخلوي ، v-ras (طاقة من ras المكونة للسرطان الفيروسي) ، H-ras (وهو الجين البشري لكن يسير من عدد من التخليقات الموجودة في الأنواع الأخرى) .

اورام الغسان

ONCOMOUSE

الورم الجيني ، هو مصطلح شبه عامي للفأر العابر للجين الذي له ورم جيني غريب موضوع في مبادئ الوراثة • أول نموذج للأمراض العابر للجين ، الورم الجيني (أو myc-mouse) ، قد تم تطويره في جامعة هارفارد لكي يمثل صورة كافية أجد الأورام الجينية ، myc gene ، يساعد على أحداث السرطان • ولقد وصل الجين مع منشط من فيروس تدعى خبيث ، الذي يجعل الجين يعمل بروتينه بطريقة معينة في النسخة التثنية فضلا عن الانتظار إلى التأثير الإيجابي الذي يقوم بتحويل ال myc gene إلى جين فعال ، وتكون لأورام الفأر العابرة للجين نسخة جاهزة من الجين المتغير إحيائيا ، وبذلك تطور السرطانات التثنية بمعدل مرتفع جدا • وهذا بالتالي يجعل نمودجا مفيدا لكل من اكتشاف النتائج الأخرى التي تقود إلى السرطان ومن أجل تطوير استراتيجيات العلاج • ونتيجة لذلك منحت جامعة هارفارد براءة الاختراع لأورام الفأر ، وهي المرة الأولى التي يعطى فيها حيوان براءة اختراع •

انظر أيضا الجينات الورمية ص : ٢٨٦ •

الحساسات الحيوية الضوئية

OPTICAL BIOSENSORS

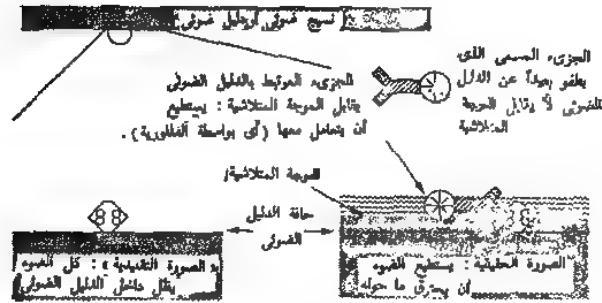
نوع من الحساس الحيوي حيث يكتشف تأثير الكيمائيات في الجهاز الحيوي باستخدام الضوء فضلا ذلك على الكيمياء كهربية • وهناك العديد من النظم التي طورت تجاريا في السنوات القليلة الماضية • وتبين جميعها على الأخص التالية :

الموجات المتلاشية : عندما يتم اهتزاز الضوء بطريقة نظرية نحصل مادة لينة ضوئية أو منشور ، فإنه يظهره الحال يتسرب جزء منه إلى العالم الخارجي • ويسمى الضوء المبحور داخل المصيدة بالموجة المتلاشية ، لأنه في الحقيقة ليس موجودا هناك على الإطلاق حسب نظرياته الضوء الكلاسيكية • وإذا وجدت مادة كيميائية هناك تستطيع أن تمتصه ، فإنه حينئذ يستمر • لأن الموجة المتلاشية تحل محل النسيج الضوئي أو المنشور تماما • وهكذا لقياس امتصاص الموجة المتلاشية ، فإنه يسمح لنا بأن نكتشف متى يلتصق شيء ما بسطحنا الضوئي في مقابل التراكم الحر في المحلول •



وإذا كان نسيجنا الصوتي مغطى بجسم مضاد ، فانه عندما يستحوذ الجسم المضاد على موارثه المضاد ، سوف يغير الطريقة التي يمتص بها الموجة المتلاشية . وبذلك نستطيع أن نكتشفه . والأشكال المتنوعة لهذا المعطر قد ظهرت في أشكال نظم كشف شبه تجارية .

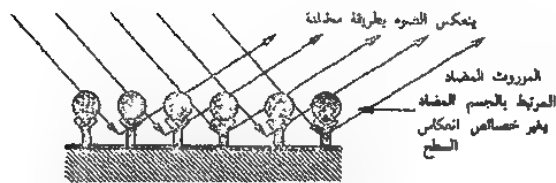
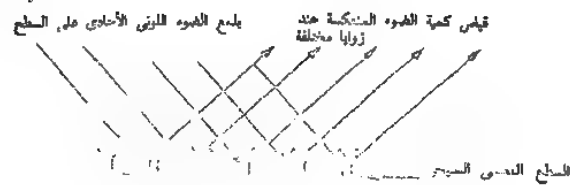
انظر الرسم رقم : ١٣٥ -



شكل ٣٥ (أ) الخصائص الموجية الضوئية

الرنين البلازمي السطحي (SPR) : وهذا هو تأثير متشابه يشترك عن طريق مختلف . فعندما ينتشر الضوء من سطح موصل ، فإن كمية الضوء المتفرقة إلى زوايا مختلفة تعتمد على الطبيعة الدقيقة للسطح وكيفية امتصاصه للضوء . وتوصيلة للكهربائية . وعلى ذلك إذا التصق جسم مضاد بسطح ، فإن الكيفية التي ينعكس بها السطح الضوء سوف تتغير معتمدة على ما إذا كان الجسم المضاد قد التصق أو لم يلتصق بموارثه المضاد . وقد سوقت شركة Pharmacia جهاز حساس تجارياً سمي بـ BIAcore .

مجنياً على فكرة الـ SPR .



شكل ٣٥ (ب)

ان المشكلة مع جميع أجهزة الاحساس الضوئي قد انحصرت في انها تعطي كثيرا من الاشارات الزائفة ، حيث ان أي شيء يمتص الضوء يستطيع ان يلتصق بها ويغطي نتيجة ايجابية . وعلى ذلك فان العمل التطويري الفرووي لجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها ، لا يكون في جعل الضوء يعمل بلانته ، ولكن بجعلها تعمل بطريقة يعتمد عليها في عينات بيولوجية ملوثة . ولتعدد من تطورات أجهزة الاحساس الضوئي قد تأسست على هذا الأساس .

والعديد من الأبحاث قد ذهبت الى صنع الحساسات الانزيمية التي تعمل على الأنسجة الضوئية . الحساسات الكيميائية الضوئية النسيجية (FOCS) التي تقيس ال PH ، الاكسجين ، وثاني أكسيد الكربون ، تعتبر معروفة جيدا ، وقد حازت على اهتمام كبير لعملية المراقبة والاستخدام

الطبي ، لأنها تعتبر أكثر قوة من الكمثرودات الاختيار الأيوني ، وبالنسبة إلى التلبيقات الطبية ، تعتبر من المفضل لادخالها إلى الوريد . ولنهاية النسيج التنوي طينة من البلاستيك والتي تميز خصائصها الضوئية عندما تدمج من أيون ، سوريا مع المادة الكيميائية التي تأخذ اختياره أيونا واحدا فقط إلى البلاستيك (الحامل الأيوني) . وعلى ذلك إذا كان هذا الأيون موجودا في المحلول فإنه يمتص داخل البلاستيك ، وتغير الخصائص الضوئية (الاتصافية أو الفلورية) ، والكاشف الذي ينظر إلى الطرف الآخر من التمجيد الضوئي يستطيع ان يكتشف هذا التغير . والايونات الأخرى لا تمتص وبذلك لا ترفع .

وتبحث الحساسات الحيوية استخدام هذا الأسلوب الحساسى ، عن طريق ازدهاج الانزيمات مع طرف الـ (FDC) . وعندما يحدث الانزيم تغيرا في الـ PH أو يستهلك الأكسجين ، فإن الحساس يستطيع اكتشاف ذلك .

ORGAN CULTURE

زراعة العضو

يقصد بزراعة العضو ، النمو داخل الأنابيب لكل الأعضاء أو أجزاء من الأعضاء . وتتكون الأعضاء من العديد من أنواع الخلايا المختلفة ، في مقابل الأنسجة التي تتكون من خلايا منتظمة .

وتعتبر زراعة العضو بطريقة ما جزءا من نقل الأعضاء الطبي التقليدي . بالرغم من ان بعض العلماء يطورون أيضا أجهزة أعضاء صناعية، تكون مبنية على الخلايا المزروعة في مادة مركبة مصفوفة والتي تماثل المصفوفة الخلوية الخارجية للجسم والبشرة الصناعية هي أكثر الأجزاء التي يتم اجراء الأبحاث عليها : ويمكن تحليقها من الخلايا المزروعة للأنسجة في دسبججة مناسبة من الأنسجة ، والتي تكون لها فاعلية الاستخدام كبشرة بديلة في حالات الحروق الشديدة . ومن أهداف الأنسجة الفعالية الأخرى ، تلك الأنسجة الوعائية ، وخصوصا الأوردة (حيث يصعب تقليد العضلة النشطة في الشريان) .

والموضوع الوثيق الصلة ، هو نقل نخاع العظم والذي يأتي في المنتصف بين نقل العضو واستنباته : وفي هذه الحالة يتم نزع خلايا نخاع العظام وتحقن في شخص آخر ، بالرغم من انها تصامل غالبا لجعلها تتكاثر في الوسط ، وأحيانا تكون معوضة لملاجات أخرى مثل التحفيز بخلايا انقسامية معينة cytokines أو حتى بالاستخدام الجيني .

حفز الطور العضوي ORGANIC PHASE CATALYSIS

وهذه طريقة استخدام الانزيمات في السوائل ، بدلا من الماء . حفز الطور العضوي (وأيضا حفز المذيب ، الحفز الهيدروفوبي ، حفز الطور غير المائي) ، يعتبر ذا إمكانات مفيدة لخمس أسباب :

- ✧ الديناميكيات الحرارية للتفاعل ، قد تكون أكثر تفضيلا في المذيب غير المائي ، حيث تعطى نتائج جيدة .
- ✧ الركيزة : قد تكون قابلة للذابة أكثر في المذيبات العضوية ، (أو هي بالفعل قابلة للذابة فقط فيها) .
- ✧ الانزيم قد يكون أكثر استقرارا ، أو يتغير بطريقة موضوعية في المذيب الجديد .
- ✧ سوف لا توجد هناك تفاعلات جانبية ، عند استخدام الماء .
- ✧ من السهل استعادة المنتجات من المذيب العضوي (أى بواسطة التبخر والاستخلاص بالماء) .

وعلى ذلك ، فإنه بالنسبة لبعض التفاعلات ، وخصوصا تلك التي تستخدم المواد ، التي تتميز بقدرة للذوبان في الماء ، أو تلك التي من السهل جدا حلها في الماء ، فإن الحصول على انزيم للعمل في مذيب غير مائي ، قد يكون شيئا طيبا جدا . والأمثلة على ذلك هي تخليق الليبينات بواسطة البروتينات (وفي وجود الماء فقط ، تقوم البروتينات بكسر الليبينات إلى أحماض أمينية) وتحول الليبينات عن طريق الليبينات (وفي وجود الماء ، تعتبر الليبينات ممرمة لتحويل الليبينات إلى أحماض دهنية وجليسرول بدلا من جمعها معاً) . واستخدام الليبيرات في المذيبات العضوية ، اعتبر واحدا من الاستخدامات الباقية في هذه التقنية .

المشكلة هي أنه كما يحضر عادة ، فإنه نادرا ما تتحلل الانزيمات في أي شيء آخر سوى الماء ، وحتى إذا تحللت فإنها لا تعمل . وهذا جزء من المشكلة ، لأن الانزيمات تحضر على أنها محاليل مائية ، وعلى ذلك فإن خلطها مع الانزيم مع مذيب عضوي ، هو بالضبط — خلط من سوائل غير قابلة للامتزاج . إذا تم تحقيق الانزيم ، بحيث لا يلتصق به أي جزء من الماء ، فإن بعض الانزيمات ، يمكن تهيئتها للعمل في المذيبات العضوية مثل الاوكتابول .

والأشكال المتغيرة تشمل على استعمال السوائل فائقة الحساسية للتفاعل الإنزيمي ، الطور المنعكس ، أو نظم المستحلبات ، أو التحول الحيوي في المذيبات العضوية • والاستخدام البديل ، هو هندسة البروتين. وراثيا ، ليكون أكثر استقرارا أو أكثر فاعلية في المذيبات المائية ، وهذا يلقي بعض الاعتماد •

انظر أيضا التحول الحيوي في المذيبات العضوية ، الليبيزات ، الحفز الحيوي للمرحلة المعكوسة ، علم انزيمات السوائل فائقة الحساسية •

ORPHAN DRUG ACT

قانون الدواء اليتيم

هو القانون الأمريكي الذي يعطي تشجيعا وحوافز للشركة التي تطور عقارا للأمراض النادرة نسبيا • وبالنسبة للمقايير التي تقدم طرقا علاجية جديدة للأمراض التي يعاني منها عدد قليل من الناس ، ان قانون الدواء اليتيم يمكن المطور لأول عقار من أى الأنواع حقا قاصرا لمدة سبع سنوات لكي يسوق دواء • وهذا يعنى تشجيعا لتطوير المقايير التي تحتاجها الأسواق ، واعطاء مجال للمنافسة الشديدة داخل صناعة الدواء • وقد استشهد كثيرا بصناعة التقنية الحيوية حيث ان المقايير الحيوية تعتبر ذات طبيعة خاصة في تأثيراتها فيما لو اقتصر استخدامها على قطاع ضيق من الأمراض •

وقد هوجم قانون الدواء اليتيم مؤخرا عندما سمح لشركات التقنية الحيوية بصفة خاصة لفرصها تكاليف باهظة لعلاج بعض الأمراض النادرة • حيث سمح القانون للشركات بالاحتكار الكامل للدواء داخل الولايات المتحدة ، حيث استشعر بعضا من اساءة الاستخدام لمواقعهم • وقد اثار هذا الموضوع جدلا عتيفا بالنسبة لصناعة الدواء •

OSMOTOLERANCE IN PLANTS

الاحتمال الازموزي للنباتات

الاحتمال الازموزي هو مقياس لقدرة النبات على مقاومة التصحر • أو لمقاومة كمية كبيرة من الملح في موزمه المائي • وتسمى مقاومة الملح أحيانا بالتحمل الملحي halotolerance • ولما كان المورد الذي يعتمد

عليه من الماء النقي عاملا محددا للزراعة في بعض الأماكن ، فإن الاحتمال الازموزي يعتبر خاصية مهمة ، يكتسبها مربي النباتات .

وتقاوم النباتات وطأة الماء ، (أي التأثيرات البيئية التي تجعل إلى نزع الماء من النبات مثل التصحر ، أو نسبة الأملاح العالية) بصفة طرق . وتشتمل هذه الطرق على التكيف التركيبي (أي بتكيف الخلايا الجدارية لتقليل من فقد الماء ، وإن تجعل الأوراق مستديرة الشكل لتقليل المساحة السطحية) ، التكيف التشريحي (تطوير آليات الضخ الجريشي لصنع الماء إلى الخلايا أو طرد الأملاح) ، أو التكيف الأيضي (عن طريق إنتاج مواد تيسيلية داخلية والتي تعادل تأثير التصحر أو الأملاح) ، ويصل التكيف الأيضي إلى استخدام عدد قليل من الجينات ، بينما تستخدم الطريقتان الأخريان العديد من الجينات (من عشرات إلى مئات) . وعلى ذلك فإن التكيفات الأيضية تعتبر الأهداف المثالية للجهود التقني حيوية لتحويل الاحتمال الازموزي إلى محاصيل نباتية .

وتستخدم الطرق الأيضية لحالات التحمل الازموزي في حل حلية النبات بمركب غير صار ، والذي يستطيع أن يصنع النبات بسهولة ، والذي يستطيع أن يجلب الماء من خلال الجهد الازموزي (أي بمجرد أن يكون هناك ، وليس لأنه يمد بأية طاقة) ، وهناك سلسلة من هذه المركبات مروفة ، وإن الانزيمات التي تصنعها قد تم تحديدها بشكل أو بآخر . ونتيجة لذلك فإنه يمكن هندستها وراثيا إلى محاصيل نباتية لكي لجعلها قادرة على مقاومة أكبر قدر من نقص الماء . وتوجد هناك المشاكل المتعددة لهندسة النبات وراثيا (أي هل إنها ستنتج ؟ هل سيكون النبات الناتج محققا مستويات تجارية من المحصول ؟) بالإضافة إلى المشاكل الأخرى ، وهي أن المادة التي تحمي الازموزية يجب أن تستقر في الجزء المناسب من الخلية حتى تكون فعالة .

مراقبة OVERSIGHT

يعنى هذا المصطلح في الاعراف التنظيمية للولايات المتحدة « الاضطلاع بمسؤولية تنظيمية » ، وعلى ذلك فإن تحديد أي الكائنات العضوية التي تخضع للرقابة التنظيمية ، يعتبر من الأمور المهمة في تنظيم التقنية الحيوية .

حيث أنه يحدد أي السلطات التي يجب عليها الرقابة على التصريح باستخدام الكائنات المضبوطة ، قبل أن يتم استخدامها في التقنية الحيوية الصناعية .

P

PATENTS

براءات الاختراع

يمكن لعملية التقنية الحيوية أن تسجل لها براءة اختراع ؟ ، وإذا كان الأمر كذلك ، فكيف كان هذا الموضوع يشكل إحدى المشاكل القانونية الموضحة ، لتطبيقات التقنية الحيوية ، منذ بدايات العهد بالهندسة الوراثية ؟

إن حوالي ٢٣٪ من كل رخص براءات الاختراع الممنوحة لدى منظمة التعاون الاقتصادي وتطوير الدول (OECD) في عام ١٩٨٧ كانت تمنح في اليابان . و ٣٠٪ في الولايات المتحدة و ٨٪ في ألمانيا الاتحادية وأقل من ١٪ لبقية دول العالم لاية دولة على حدة . بالرغم من أن اليابان لها تقليد بمنح براءة الاختراع لأي شيء (إن حوالي ٥٠٪ من جميع التطبيقات تعتبر منحاً يابانية) ، وتشكل حقوق الاختراع غالباً نوعاً من الحواجز التجارية بين الدول ، بأن تجعل من الصعب لقب المقيمين الحصول على حماية وبالتالي استخدام مخترعاتهم في هذه الدولة . وفي الولايات المتحدة على سبيل المثال ، فإن مكتب تسجيل الاختراعات قد ادعى أن نظام براءات الاختراع الياباني ، اعتبر التطبيق الذي يسجل بلغة اجنبية عيباً .

إن المادة التي تمنح براءة اختراع تختلف من دولة الى أخرى .

الجهة الموجهة	جزيئات كبيرة أو فيروسات +	كائنات حشرية حققة غير مهندسة	نباتات متنوعة	حيوانات متنوعة	الكائنات المهندسة وراثيا
الولايات المتحدة	نعم	نعم	نعم	نعم	نعم
كندا	نعم	نعم	لا	لا	نعم
١٠-٩٠م	نعم	نعم	لا	لا	نعم
اليابان	نعم	نعم	لا	نعم	نعم

م. ١٠١٠ (*) هو مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي . ان وضع هذا المكتب غير واضح . ان الموقف المبادئ حتى الآن الأخيرة ، كان من غير الممكن الحصول على تسجيل براءة اختراع للنبات أو الحيوان . بالرغم من أنه يبدو أن هذا المكتب سوف يقبل براءة الاختراع للنبات أو الحيوان ، على أساس أن هذه البراءات جاءت نتيجة عملية هندسة حيوية . ان تعريف العملية الميكروبيولوجية لا يزال غير واضح . بالرغم من وجود بعض من عدم اليقين بخصوص ماهية الفرق بين البروتين والمعالج أو الممكن اقتراضه على سبيل المثال نسخة مطابقة نموذجية .

بالإضافة إلى الأشياء التي تشمل المخترعات (تركيب مادة المخترعات) ، فإن العمليات التي تشمل المخترعات من أجل عمل أو استخدام الميكروبات ، يتم السماح بها في كل الجهات ، إلا أن الطرق الخاصة بالتربية لا يسمح بها في مكتب تسجيل الاختراعات الأوروبية .

وبصرف النظر عن الاختلافات والأمور المماثلة في قانون الاختراع ، فإن شركات التقنية الحيوية تستغرق وقتاً بين تسجيل اختراعاتها وبين منحها براءة الاختراع عن الشركات التي تعدل في المجالات الأخرى ، وخصوصاً في الولايات المتحدة . وهذا يعني أن هذه الشركات لا تستطيع أن تدافع عن اختراعاتها أمام المحاكم لمدة سنوات من بعد إعلانها للجمهور .

وقد اكتشفت شركات التقنية الحيوية ، ان الاختراع لا يكون عملياً إلا عندما تسجل حالته المحكمية . وبينما يكون الحصول على حماية دولية للاختراع مسألة معقدة ومكلفة ، فإن طالب الاختراع يجب عليه حينئذ أن يكون قادراً مالياً وراعياً في الدفاع عن الاختراع أمام المخالفات في المحاكم والتي قد تستمر لسنوات وتكلف الملايين من الدولارات .

المنظمات الرئيسية التي تمنح حق تسجيل الاختراع هي : مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي ، ومكتب تسجيل الاختراع والعلامة التجارية الأمريكية (PTO) ، والمديد من مكاتب الاختراعات الأوروبية القومية .

ومن أشهر قضايا الاختراعات التي كاد لها مواقف خاصة في مجال التقنية الحيوية هي : سلسلة تفاعل البوليمراز PCR . لا يوجد أدنى شك في أن Cetus قد قامت بالدعاية وتطوير سلسلة تفاعل البوليمراز . لكن هل هي التي اخترعته ؟ . ويدعي هوفمان لاروش ان هذه الشركة لم تبتكر هذه التقنية ، وانها قد وصفت في عام ١٩٧٣ .

أريثروبيتين (EPO): عمل معهد أمجن وجينتك في الأريثروبيتين، المهندس وراثيا بطرق تقريبية في نفس الوقت ، وحاول كل منهما الادعاء بحماية الاختراع . وفي أبريل من عام ١٩٩١ قصمت محكمة الاستئناف الأمريكية باعطاء حقوق الاختراع كاملة لمعهد أمجن ، لأن المعلومات الفنية المؤيدة التي قدمتها جينتك للاختراع (حسب قول المحكمة) لم تمكن طرفا آخر من أن ينسخ ما قاموا باختراعه . (إن مسألة الممكن هي لمب القضية في موضوع الاختراع - إن على الاختراع أن يقدم شيئا جديدا ، والذي يمكن شخصا آخر من نسخه) . وقد كان هذا القرار مفاجأة كبيرة لراقبي الصناعة الذين توقعوا أن يكون هناك حكم بتبادل الاتهامات من الطرفين على هذا الاختراع .

المعامل الثامن : استخدم المعامل الثامن في علاج الهيموفيليا ، وطورت كل من جينتك ، سكربس كلينك وشيرون طرقا لتنقية هذا العقار من الدم ، وادعوا بحق الاختراع للنتج . وقضت محكمة الاستئناف الأمريكية إن هذه المساعدة لا تستطیع أن تدعى بحقوق اختراع المنتج (بالرغم من أن طرقهم الخاصة لصنعه يمكن اختراعها) .

نسخ ال د ن أ (cdNA) : وأخيرا أرسل كريج فينتر الذي يعمل في معهد الصحة الأمريكي لنشر اختراعه مدعيا أن التسلسل مستنسخات ٣٣٧ نسخة د ن أ ، نسخا من المكون الطبيعي ال د ن أ . وفي حالة قبول هذا الاختراع من قبل الفاحصين في الولايات المتحدة ، فإن معهد الصحة القومي الأمريكي سيكون قادرا على تحديد أي شخص سبق له اكتشاف شفرة نسخ ال د ن أ ، سواء أكان هذا الاختراع مستخدما من قبل أي شخص آخر أم لا . إن المؤيدين لهذا المدخل يقولون إن الذين اخترعوا هذا الاختراع من قبل لم يتقاسموا به وكان فينتر أكثر كفاءة في أنه سبقهم في هذا التسلسل . ويقول المعارضون أنه لم يأت بشيء جديد - أنه حتى لم يعرف أي البروتينات التي يشفر عنها نسخ ال د ن أ ، ولا يعرف ما يمكن عمله بنسخ ال د ن أ أو بالبروتينات التي يشفر عنها . إن قرار الفاحصين الأمريكيين للاختراع ، جاء يرفض هذا التطبيق ، وهذا القرار لا يزال في حالة استئناف .

انظر أيضا اضطرابات الدم ص : ٨٦ ، نسخ ال د ن أ ص : ٩٥ ، عوامل النمو ، ص : ٢٠٩ سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ .

سلسلة تفاعل البوليمراز (PCR (Polymerase chain reaction

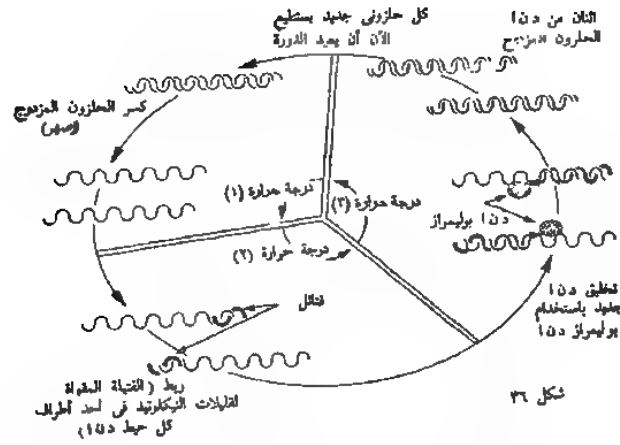
سلسلة تفاعل البوليمراز هي طريقة لتكبير الـ DNA ، والتي يعتمد على وجه العموم أنها اخترعت عن طريق كاري موليس من شركة Celus (انظر براءة الاختراع) ، أنها تأخذ نسخة واحدة من جزيء الـ DNA ويتم استخدامه في إنشاء ملايين أو بلايين من النسخ من نفسه ، وبسبب خصوصية ودقة التفاعل ، فإن هذا يعتبر نظام كشف بالغ الحساسية ، ويمكن من اكتشاف جزيء واحد في أي تفاعل .

إن الرسم يوضح كيفية عمل الـ PCR ، إن المكونات الرئيسية هي بوليمراز تاك (بوليمراز DNA ، عبارة عن انزيم يصنع DNA جديدا) المعزول من البكتيريا *Thermus aquaticus* أو أنواع أخرى ، بوليمراز DNA الكامي ، لتثبيت الحرارة ، واثان من الشمعيلات ، حزيئات الـ DNA القصيرة ، والتي تكون متشابهة مع موقعين من الجانب الآخر من قطعة الـ DNA التي ترغب في تكبيرها . وتكون الشمعيلات عادة النيكلوتيدات البسيطة التي قام أحد بتخليقها . وعند الحصول على هذين المكونين فإن الـ PCR يكبر أي قطعة تقريبا من الـ DNA .

وقد طورت استخدامات كثيرة للـ PCR منذ اختراعه في عام ١٩٨٥ .

ومن أهم الاستخدامات الواضحة ، استخدامه في كشف تسلسلات الـ DNA ، من أجل تشخيص المرض الوراثي ، من أجل بصمة أصبع الـ DNA (انظر بصمة أصبع الـ DNA) ، من أجل الكشف عن البكتيريا أو الفيروسات ، ومن أجل الأبحاث (وخصوصا تلك المواد السرية مثل استنساخ الـ DNA من المومياءات المصرية ومن طائر الدودو المفقود) . إن استخدامه في التشخيصات الوراثية استخدامات موسعة ، بينما يكون استخدامه في البكتريولوجي أقل كثيرا . وهذا إلى حد ما بسبب مشكلة التلوث . إذا استطاع الـ PCR أن يكبر جزيئا واحدا من الـ DNA ، فإن الجزيء الواحد الهارب من المنتج الكبير ، إذا استطاع هذا الجزيء العودة إلى المواد البادئة ، فإنه يستطيع أن يبدأ تفاعل الـ PCR . والمديد من الباحثين قد اضطروا إلى الاستغناء عن البحث الذي يدخل في جين معين لأن معاملهم قد أصبحت مشبعة بمنتجات الـ PCR الماثوثة ، وبعض التشخيصات الوراثية التي تكتشف الجينات المعيبة الخاصة في الأجنة ، فإنه يجب إجراؤها قاصرة على الباحثين من النساء ، حيث أن خلايا البشرة الساقطة من الباحثين الرجال ، تعتبر كافية لكي تلوث الاختبار .

انظر الرسم رقم ٣٦ .



ويمكن استخدام الـ PCR أيضا في استنساخ الجينات ، إذا أمكن صنع اثنين من الشعلات المناسبة ، ولكي يتم اختيار بنية الجين الصحيحة من خليط من البنيات عند عمل الجين التخليقي : ويعتبر استخدام الـ PCR في الاستنساخ طريقة واسعة الانتشار جدا .

والاشكال المتفرقة لـ PCR مثل الـ PCR وحيد الوجه (الذي يعيد ترقيد الـ دن قبل التكبير بحيث يتم الاحتياج الى شعيلة واحدة فقط) ، الـ PCR العكسي (والذي يعيد ترتيب الـ دن أيضا ، في هذه المرة يقوم بتكبير الـ دن الذي يطوق شعتين ، فضلا عن ذلك الذي يقع بينهم) ، والـ PCR العشوائي (والذي يقوم بترقق الـ دن المخلوق في أطراف القطعة التي ستكبر بحيث انه لا يكون هناك حاجة الى شعلات جديدة) قد تم تطويره .

وتعتبر الـ PCR موضوع خلاف كبير من أجل الاختراع بين Cetus التي تدعى بأنها صاحبة الاختراع ، وبين هوفمان لاروش الذي يقول ان

هذا المخترع تم اختراعه منذ ١٥ عاما من قبل ، جزليا بسبب هذا الخلاف
وجزئيا لأن اختراع Cotus له غطى جميع تطبيقات ال PCR ويوجد هناك
عدد من نظم التكبير والتي تقوم بأداء أشياء مشابهة لكنها تعمل من خلال
آلية مختلفة .

انظر أيضا تكبير ال د ن أ ص : ١٤٠ .

PEPTIDES

الببتيدات

الببتيدات هي جزيئات بروتينية لصيرة ، ولكنها تنتج عادة بطريقة
تختلف عن تلك المستخدمة في إنتاج البروتينات الطويلة الأخرى . وبصفة
عامة فإن شيئا ما يقال عنه ببتيدي إذا احتوى على ٢٠ حمضا أمينيا أو أقل .
ويقال عنه بروتينا إذا احتوى ٥٠ حمضا أمينيا أو أكثر : وما بين هذين
الرقمين يعتمد الشيء الذي تبعد عنه .

والببتيدات كانت منتشرة جدا في فترة الثمانينات ، حيث قد
اكتشف ان عددا كبيرا من الهرمونات والناقلات العصبية (وهي الهرمونات
التي تحصل اشارات بين الخلايا العصبية) انها الببتيدات . ويمكن انتاجها
عن طريق الوسائل الكيميائية والكيمياء الحيوية أو الجينية ، وعلى
البروتينات الكبيرة التي تنتج عادة بمفردها بواسطة الطرق الجينية
أو الخلوية البيولوجية . ويضيف التخليق الكيميائي الأحماض الأمينية
واحدا في كل مرة إلى السلسلة النامية باستخدام حلقة من التفاعلات .

وتشتمل الببتيدات التي صنعت بطريقة تجارية ، على الكالسيكولون
(الذي يستخدم من أجل العظام المسامية) ، الجلوكاجون (لنقص السكر) ،
هرمون إطلاق النايروتروبين (المستخدم لعلاج العدة الدرقية) ، الإمبرنل
المحل الصناعي والذي صوّق تحت اسم Nutrasweet ، الذي يعتبر
ببتيدي ذا حمضين أميين ، ويتم إنتاجه بكميات تعمل على إعاقة المنتجات
المعاقرة الأخرى (انظر المحليات الاصطناعية) ص : ٤٢ .

(انظر أيضا : تخليق الببتيد ص : ٣٠١) .

الببتيدات ، هي خيوط قصيرة جدا من الأحماض الأمينية ، ويكون طولها عادة ، يتراوح بين ١٠ الى ٢٠ حمضا أمينيا ، وقد تكون أحيانا حمضين أو ثلاثة أحماض أمينية فقط . هذه الببتيدات يتم صنعها بواسطة طرق مختلفة من البروتينات ، وذلك لسببين . أولا ، أن الببتيدات تتحلل عادة بسرعة عن طريق الخلايا البكتيرية ، ولذلك يكون من الصعب صنعها عن طريق وسائل الدن المالح . ثانيا ، وحيث أنها صغيرة نسبيا ، فمن المناسب أن يتم صنعها بالطرق الكيميائية أو الانزيمية .

ونوجد هناك ثلاثة طرق عامة لصنع الببتيدات . الأول عن طريق الهندسة الوراثية . وينتج الببتيد عادة كبروتين اندماج ، ويترك الببتيد نفسه متصلا ببروتين كبير . ويجب أن يشق بعد ذلك من هذه القطعة البروتينية الكبيرة ، بعد أن يكون قد تم تفرقة من البكتيريا أو الخميرة التي صنعتها . وقد يكون هذا العمل من الصعب اتجاذه بطريقة فعالة ، حيث أنك تكون محتاجا في هذه الحالة الى كاشف كيميائي (مثل بروميد الكيانوجين ، الذي يقطع عند البقايا الميثيونينية) أو انزيم ، الذي يقوم بقطع بروتين الاندماج ، عند الوصلة العاصلة بين الببتيد والبروتين الأكبر بالضبط ، وليس داخل الببتيد ذاته .

والطريق الثاني هو استخدام علم الانزيمات في المختبر . والعديد من البروتينات التي تقوم بتحليل رابطة الببتيد مبرولة تماما . وعن طريق تغيير ظروف التفاعل ، فانه يمكن جعلها تعمل بطريقة عكسية . وتقوم بتخليق الروابط الببتيدية . وقد تسمى هذه الظروف على جعل هذه البروتينات تعمل في المذيبات العضوية (انظر مرحلة التحفيز العضوي رقم : ١٩٥) ، وتحت تأثير الضغط البالغ الشدة ، أو بتعديل الأحماض الأمينية ، بحيث يتم التخلص من الببتيد من التفاعل (اما عن طريق الترسيب ، أو لانه يتحلل في مرحلة هذيب عضوي ثاية) ، بمجرد تكملة .

ولكى تمنع البروتياز بكامله من الاتصال بسلسلة من الأحماض الأمينية ، ولكن بإضافته الى السلسلة واحدا . واحدا ، في كل مرة ، فان الأحماض الأمينية تتم « حمايتها » بإضافة مجموعات اليها ، والتي تقوم بمنع التيلمر (polymerization) غير المحكم . فان دورة التساعلات تضيق حمضا أمينيا . بعد ذلك نتخلص من مجموعته الحامية ، ثم تضيق حمضا أمينيا آخر وتزيل مجموعته الحامية وهكذا .

والطريق الثالث ، هو التخليق الكيميائي . وهذا يقرم بنفس دوة التفاعل ، مثل التخليق الانزيمي ، يستخدم التفاعلات الكيميائية العضوية التقليدية . ويمكن اجراء تلك التفاعلات على اية مادة صلبة (في تسلسل من التفاعل يسمى بتخليق المجال المرح (merifield) على أنه تدو سلسلة الببتيد ، أثناء التحاقها الى بنية دعامية ، أو في المحول ، الذي يكون عادة أسهل بالنسبة للكيمات الكبيرة ، لكنه لا يؤدي الى صنع ببتيدات ملوية . ان كفاءة كل خطوة تعتبر عالية ، وسأ أنه ليس مائة في المائة ، فان الناتج يصبح عادة منخفضا ، بعد أن يكون قد أضيف قدر من الأحماض الأمينية .

والطرق الكيميائية تحتاج عادة الى مزيد من خطوات التفاعل أكثر من الطرق الانزيمية ، لكن المادة تكون عادة رخيصة . وسواء أكانت الطريقة الكيميائية أم الانزيمية ، فإنها تستطيع انتاج كيلوجرامات من الببتيد ، وتوجد هنالك مخلفات الببتيد الأوتوماتية ، التي تستطيع القيام بالكيمياء التي تخلق جرامات من الببتيد في ساعات قليلة .

PERMEABILIZATION OF CELLS

نفاذية الخلايا

تحاط الخلايا عادة ، بواسطة غشاء دقيق من الليبيدات والبروتينات - الغشاء البلازمي . وهذا يعنى استبعاد أى شيء يكون غير ضرورى لبقاء الخلية (والنسبة للخلايا النباتية أو الحيوانية ، فان وظيفتها تكون جزءا من الكل) . وبالرغم من ذلك فان هذه الأغشية ، تستطيع أيضا استبعاد المواد التي يرغب علماء التقنية الحيوية في ادخالها الى الخلايا ، ولكي تتجنب هذه الاعاقة ، فانه يمكن جعل هذه الخلايا منفذة (permeabilized) وهذه المسامية تحلت تقريبا صغيرة في الغشاء البلازمي - حيث يمكن ادخال المادة الى الخلايا ، بينما لا تمكن محتويات هذه المادة من البقاء ، وتظل هذه المحتويات قادرة على عمل كل ما يتطلب منها .

ويمكن اجراء هذه المسامية ، بمعالجة الخلايا بواسطة المذيبات العضوية (التي تذيب قطعا صغيرة من الأغشية الليبيدية) ، والمنظفات ، مثل أملاح الصلراة (bile salts) ، بعض الحامضات الأيونية ذات الاستخدام الخاص (تلك الجزيئات التي تحدث مجارى بحجم الجزيء

داخل النخس ، والتي عادة تقتحم عددا محدودا من أنواع الجزيء (أو المعالجة الطبيعية مثل (تجفيف - تجليف) ، أو عن طريق عملية المراجعة الصوتية (sonication) وهي تعريض الخلايا لموجة لوزق صوتية شديدة . والمديد من أنواع الخلايا أصبحت أيضا أكثر مسامية لبعض المواد الكيميائية ، بدءا أن يتم تجفيفها فوق دعائم صلبة .

والخلايا التي جعلت منظم ، لديها العديد من المزايا الأخرى عن الخلايا السليمة ، عند استخدامها في المفاعل الحيوي ، وهي أيضا قادرة على الحياة إلى أقصى حد ، وعلى ذلك ، فإنها لا تنفذ الطاقة الأيضية (وبالتالي مواد القيمة المشتركة في المعدل) التي تبني المزيد من الكتلة الخلوية . وهي أيضا لن تنمو داخل المفاعل الحيوي ، وتصل على اعاقته عن العمل .

مقاومة الآفات في النباتات PEST RESISTANCE IN PLANTS

كبدل فعال لاستخدام المبيدات الحشرية التقليدية ، فكر المهندسون الزراعيون في ادخال الجينات لكي تمنح المقاومة للحشرات داخل النباتات ، ويوجد هناك طريقتان أساسيان للقيام بذلك العمل :

الأول عن طريق تحديد الجينات الموجودة في النباتات التي تمنح المقاومة للحشرات ، وتحويلها إلى المحاصيل النباتية التي تعتبر ذات قيمة كبيرة لكنها عرضة لهذه الحشرات . ويفضل هذا الأسلوب في البحث عن مقاومة للكائنات الممرضة مثل البكتيريا والفطريات . وتبين النباتات غالبا ارتباط جين بدين مع الجينات في الفيروس المسمى بالجينات avirulence : ولهذه الجينات دور في أحداث المرض ، وأن الجينات النباتية المناظرة قد نشأت لايقافها . والصعوبة تأتي هنا في أن ما تقوم به هذه الجينات بالضغط يعتبر غير معروف .

والأسلوب الآخر يأتي في إضافة جين كامل تماما للنبات . ويعتبر هذا أسلوبا مقاومة للحشرات التي لن تستجيب إلى التغيرات في الكيمياء الحيوية النباتية ، وهي عادة الحشرات التي تحدث أضرارا خطيرة للنباتات عن طريق ألتهاها . والأساليب الجارية استخدامها هي :

أن تشتمل على جين من أجل السمي المضوي *thuringiensis* في النبات * ويعمل السمي على إيقاف نشاط الأمعاء في بعض الحشرات ، بحيث أنه إذا حاولت الحشرات امتصاص الورقة فإن السمي يقتلها * وقد نجحت شركة Calgene في هذا مع التسيخ ، ونجحت شركة Monsanto مع البطاطس - وكان الأخير نجاحا كبيرا بقصد الاهتمام الذي أعطى لمقاومة الديدات للآفات الحشرية * وكان لنظم النبات الوراثية عدد من التجارب المحلية للنباتات المهندسة بالسمي Bt في أوروبا والولايات المتحدة ، والذي اشتمل على البطاطس والطماطم ، وقامت شركة ماندورز المتخصصة في العقاقير الوراثية بتسويق منتجها السمي العابر للجين Bt من أجل زراعة التبغ في الولايات المتحدة * وحيث أن التبغ تتم زراعته من أجل سرقة وليس أكله ، فإنه يوجه إليه اهتمام قليل بخصوص الأمان الصحي للتبغ المهندس وراثيا عن أغلب المعاصيل الأخرى *

بالضافة الانزيم الذي يقاوم الحشرات في النبات ، وتعمل بكتريات ال د ن أ النباتية في هذا المجال * باستخدام الكيتيناز : والكيتين يعتبر مركبا أساسيا في هيكل الحشرات ، ويعتبر الكيتيناز هو الانزيم الذي يقوم بتحليل هذا الهيكل *

أن يشتمل على بروتين الذي يقوم بإيقاف الطريقة المادية للآلة في مهاجمة أو هضم النبات * وقد تم استخدام هذا البروتين بكفاءة جيدة ، والمجين الخاص بتريسين الملويا الكابح ، هو بروتين يقوم بمنع تريسين البروتاز (والانزيمات المتعاقبة) ، قد تمت هندسته في التبغ * وقد أوقف هذا فعل الانزيمات الهاضمة في أمعاء الحشرات ، وبذلك قضى عليها * وقد استخدم أيضا الكيتيناز في هذا المجال إلى حد ما ، إذ كان يقوم بهدم جدار الأمعاء *

انظر أيضا مبيد الآفات الحيوي ص : ٧٤ *

المستحضرات الصيدلانية البروتينية

PHARMCEUTICAL PROTEINS

المركب

٢٠٠

المستحضرات الصيدلانية البروتينية * والتي تسمى غالبا أيضا بالمستحضرات الصيدلانية الحيوية ، وأحيانا أيضا بالبروتينات (مثلما ترد في السياقات التنظيمية) ، هي بروتينات يتم صنعها للاستخدام في الأغراض

الموائمة - وبعض التطبيقات التي نالت شعبية كبيرة للتقنية الحيوية ، كانت في تصنيع العقاقير الحيوية ، وفي الواقع أقدم المنتجات التي تم التعرف عليها في الموجة الجارية للتقنية الحيوية - عقار ال somatostatin والانسولين البشرى - وهي تعتبر عقاقير حيوية *

وعادة فإن العقاقير الحيوية والتي تستخدم بروتينات بشرية ، ولكي تكون كاملة الفاعلية للبشر ، يتم صنعها من البكتيريا المهندسة وراثياً ، حيث ان المصدر الوحيد الآخر هو الجثث (cadavers) أو النسيج البشري الحي * ان الهندسة الوراثية لهذه المنتجات قد تمت دراستها في امراض مختلفة * الاصدارات الخاصة للعقاقير الحيوية ، هي عادة نتيجة التنظيم الصناعي ، الذي يقضي بأن أي دواء يجب أن يوافق عليه قبل السماح بتداوله للاستخدام العام ، وهذه الاصدارات هي :

اثبات القدرة التأثيرية . ومن الملفت للنظر لهذه العمليات ، هو ان كل عقار حيوي يجب أن يثبت أنه فعال ليرصد ذاته ، حيث ان العديد من هذه العقاقير يقصد من استخدامه أن يكون مساعداً للعلاج مع عقاقير أخرى وليس فعالاً في حد ذاته *

اثبات ان المنتج خال من الملوثات ، وهذا يعتبر حقيقياً بالنسبة للبروتينات البكتيرية ، ومواد الجذر الخلوية والتي يجب ان تعمل ككمادة مولدة للحياة ، أي المادة التي قد تسبب استجابة مناعية حمية لأحد الأشخاص الذي يتقن بها *

اثبات النقاوة والثبات : وقد تكون هناك مواد بخلاف العقار الحيوي يتم تصنيعها - وفي الواقع فإن بعضها يبلغ من القوة بحيث ان الواحد منها الذي يصبح من عليجرامات قليلة لا يكون واضحاً للعين المجردة ، لذا فإن شيئاً آخر يجب ان يعبري لكي يجعل من هذه المادة سهلة التعامل * بالرغم من أن هذا الشيء الآخر ، يجب أنه يوصف بدقة * ويجب أن يثبت العقار ككل أنه ثابت ، وهذا تم برهنه من خلال عملية تجفيفه وتبريده *

أن يكون العقار خالياً من التأثيرات الجانبية * بصرف النظر عن تلك التي تحدث عن طريق الشوائب أو الجرعات البالغة الشدة ، فإن البرهنة يجب ان تشمل أماساً على قابلية الجسم للتصرف على البروتين كغريب ، وبذلك يحدد الاستجابة المناعية ضده وتبلغ الفروقات من الصفر بحيث ان إزالة النهاية N لعقار الميثيونين من بروتين تستطيع أن تغير الاستجابة للناعية للأجسام له *

انظر أيضاً مسار تطوير العقار * ص : ١٥١ *

PHARMACOKINETICS دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن

وهي تلك الدراسة التي تبحث في كيفية تغير تركيز العقار الفعال مع الزمن . وتعتمد كمية الدواء الموجودة بالجسم على قدر الدواء الذي أعطى للمريض والسرعة التي تحلل بها هذا الدواء . والسرعة التي انفرد بها . وتعتمد سرعة التحلل على وجه الخصوص نقطة حاسمة بالنسبة لنشأة الدواء الحيوية ، حيث أن العديد من البروتينات المعالجة تكون عرضة للتخلص منها بواسطة الجهاز الهضمي للجسم أو عن طريق الآليات الطبيعية التي تزيل البروتينات القديمة من الجسم . وبغضير أنماط التسكر لبروتينات المعالجة ، يستطيع أن يؤثر حالتها الدوائية بطريقة فعالة ، والذي يعتبر أحد الأسباب لفقر أنماط التسكر التي تعتبر ضرورية بالنسبة للإجراءات الدوائية التقني حيوية .

PHYSICAL CONTAINMENT

المانع الطبيعي

المانع الطبيعي للكائنات العضوية المهندسة وراثيا هو الطريق الإنمائي الذي من خلاله يتم حفظ هذه الكائنات العضوية داخل المصل . ومنعها من الهرب إلى العالم الأوسع . (والطريق الآخر هو المنع البيولوجي) . ويكون هذا منعا بواسطة الحواجز الطبيعية . وتوجد هناك سلسلة من الحواجز الطبيعية المستخدمة . ويعتبر العديد منها تشابها لتلك الحواجز المستخدمة في بناء الغرف النظيفة : إلا أن الفكرة في حالة المصل المانع للانتشار ، هو الاحتفاظ بالمواد الملوثة بالداخل وليس بالخارج .

الترشيح الهوائي : يتم ترشيح الهواء المسحوب للخارج . وفي الغالب فإن المصل يحتفظ عند ضغط منخفض من الضغط الخارجي (ضاغط مائل) بحيث أن أي تمزيق للهواء يتم تسريبه للداخل وليس إلى الخارج .

الإضاءة المقلدة : وهي العادة ، فإن طوائف من أبايب الإضاءة المللورية ، التي تعطي كما من الضوء فوق البنفسجي ، يتم استخدامها عموما لتقييم أسطح العمل المعرضة أثناء الليل (عندما لا تستخدم في إعطاء العاملين لفحة شمس) .

نقل المخلفات : وفي الغالب يتم ادخال جميع المخلفات الخارجة من العمل في غرفة المعقم من أجل تعقيمها * وتشتمل هذه المخلفات على مخلفات غير ضارة مثل ورق التواليت بالإضافة الى المواد الملوثة بالفعل * والأسلوب البديل يتم عن طريق حرقها ، لكنها يجب أن تقلف عند أخذها الى المحرقة *

الحماية الشخصية : العمال الذين يعملون في المعمل يرتدون في الغالب ملابس وقائية ، مثل الملابس التي تستخدم في الغرف النظيفة * بالرغم من أن هذه الملابس الملوثة ، يتم تركها عند مغادرة الغرفة ولا تنقل الى العالم الخارجي *

وتحدد الحكومات القومية عدة مستويات للبلوت والتي بموجبها يتم اتخاذ الاجراءات المختلفة * وستكون المستويات النموذجية على النحو التالي : المستوى صفر : أي معمل *

المستوى ١ : التطبيق الميكروبيولوجي السليم * ويكافئ هذا أي معمل ميكروبيولوجي ، حيث تستخدم الأساليب الميكروبيولوجية للتأكد من الكائنات العضوية غير الخطيرة نسبيا ثم الاحتفاظ بها في المعمل ، والتي لا تتعرض التجارب الملوثة * وتستخدم مثل هذه المعامل على نحو نموذجي للأعمال الروتينية لاستنساخ الجين التي لا تشتمل على تعديل للجين الذي يكون من شأنه الاضرار بالبشر *

المستوى ٢ : يتم حفظ المعمل عند ضغط منخفض والهواء مرشح ويتم تعقيم أية مخلفات ملوثة * تجارب الاستنساخ الحيوي الأولية التي تشتمل على مستويات عالية من التعديل البيروتيبي ، قد يتم اجرائها في مثل هذه المعامل ، بالإضافة الى الميكروبيولوجيا التي تشتمل على الكائنات العضوية والتي تتضمن مخاطرة قليلة نسبيا * وكأجراء احتياطي اضافي للأمان ، فإن معظم الاعمال يجب أن تتم داخل أنظمة الاندفاع الصفائحي ، وهي الأنظمة التي يتم فيها تدوير الهواء ، بحيث ان أية جزيئات متولدة من التجربة يتم حملها الى جهاز الترشيح للخطأ ، وليس المعمل *

انظر الرسم رقم : ٣٧ *

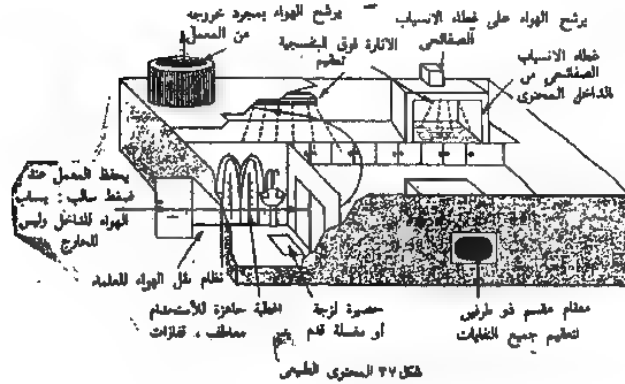
المستوى ٣ : يتم دخول المعمل عن طريق نظام غلق هوائي ، ويتم تعقيم كل المخلفات الخارجة منه * ويجب على العاملين ارتداء ملابس وقائية ابتدائية * وفي هذه المعامل يتم اجراء اعمال الكائنات العضوية المهندسة

وراثيا والتي تكون معدلة للبروتينات المنشطة حيويا ، والكائنات المضوية الخطيرة وليست المعدية مثل الكلوستريديا *Clostridia* .

المستوى ٤ : وهذا هو أقصى مستويات الملوث في معظم الدول . والهواء هنا يتم ترشيحه مرتين عند خروجه من المعمل ، ويوجد هناك نظام إغلاق هوائي مزدوج للأشخاص مع حمام مطهر من أجل غسل أحذيتهم عند الخروج ، ولا يسمح لأحد بالدخول إلا إذا كان لديه تدريب كاف (ولا يرغب في أن يكون أحد هناك) . والأبحاث التي تتم على فيروسات الإنفلونزا الحية والهندسة الوراثية للبكتيريا المعدلة البروتينات عالية السمية مثل الريسين ، يمكن إجراؤها في مثل هذه الأماكن .

وتعتبر الوسائل المستخدمة في المستوى الرابع نادرة : وعادة يتم إجراء معظم تجارب التقنية الحيوية الخطيرة في ملوثات من المستوى الثالث وبذلك يكون استخدام المستوى الرابع استخداما نادرا .

انظر أيضا المحتوى الطبيعي من : ٦٥ . الترفة الطيفية من : ١١٨ .
التعليق من : ٣٦٨ . نظم المعمل السلبية/ نظم التصنيع السلبية من : ١٩٩ .
انظر الشكل ٣٧ .



مثل أي كائن عضوي حي ، تتكون النباتات من الخلايا ، والتي تكون قادرة على النمو والانقسام خارج النبات ، عندما تتوفر لها الظروف المناسبة للنمو . بالرغم من أن هذه الظروف تعتبر في الواقع ظروفنا خاصة ، حيث أن الخلايا النباتية نفسها تعمل بطريقة أكثر كفاءة داخل النبات . وعلى ذلك فإن ظروف مستنبت الخلية ، يجب أن توفر للخلايا سلسلة من المواد الغذائية ، والأكثر أهمية ، هو إمداد الخلايا من أي كائن عضوي ملوث مثل البكتيريا أو الفطريات . بالرغم من أن الخلايا النباتية لها سلسلة من الطرق الفعالة ضد العدوى ، فإن البكتيريا أو الفطر يستطيع أن ينمو بطريقة سريعة جدا عن الخلايا النباتية في المخبرات ، وبذلك يتفوق على نمو الخلايا النباتية ، وينتج في كتلة كبيرة من الملوحة ، والتي إما أن تبقى على الخلايا النباتية في شكل كتلة صفيرة أو تلحق عليها .

مستنبت الخلية النباتية له سلسلة عريضة من التطبيقات في مجال التقنية الحيوية من خلال :

استنساخ النبات ، أي نمو النباتات من خلال قطع صغيرة جدا من النسيج النباتي ، حتى من الخلايا النباتية الأحادية (انظر استنساخ النبات) .

الهندسة الوراثية للنبات (انظر الهندسة الوراثية النباتية) .

صنع منتجات نباتية (مثل الروائح أو مكسبات نكهة الطعام) من الخلايا النباتية في مستنبت فضلا عن النبات ككل . وتنتج النباتات عددا كبيرا جدا من المواد الكيميائية المفيدة ، لكنها تقوم بذلك غالبا في أوقات معينة من العام وفي أماكن يكون فيها نمو النبات أمرا صعبا أو يشهد خطورة . وعلى نحو مثالي ، إذا تم استزراع هذه الخلايا من النبات في مفاعل حيوي ، فإن بعضا من هذه الأمور المزجة يمكن التغلب عليها . ان المشاكل الناشئة أساسا من الطريقة التي تنتج بها الخلايا النباتية القليلة من هذه الايضيات الثانوية . وهذه يمكن التغلب عليها في بعض الحالات عن طريق زراعة الخلايا مع المستنبطات المناسبة ، والتي هي عبارة عن مركبات أو خليط من المركبات (وتكون غالبا من مصادر نباتية أو فطرية) والتي تراقب من أجل زيادة معدل إنتاج الايضيات الثانوية في الخلايا المستنبطة . وفي هذا المجال ، فإن عالم التقنية الحيوية

المتخصص في النبات يكون مساعداً عن طريق شياطات الفجوة للخلية النباتية (plant cell's totipotency) . معظم الخلايا النباتية لديها القدرة على أن تنمو إلى نبات كامل - إنها كاملة الفجوة ، أي أن لديها المقدرة الكاملة للنبات الأصلي ، وهذا يناقض الخلايا الحيوانية ، التي يكون معظمها مستطيماً أن ينمو إلى أي شيء آخر عن النسيج الذي جلبت منه .

انظر أيضاً مزارع الخلية النباتية ص : ١٥٨ - مواد الأيض الثانوية ص : ٣٥٧ .

تجميد الخلية النباتية PLANT CELL IMMORILIZATION

بالإضافة إلى الطرق العامة المستعملة في تجميد (شل حركة) الخلايا النامية في مناعل حيوي ، فإنه توجد أساليب عديدة ، تكون مخصصة نسبياً لتجميد الخلايا النباتية .

اصطياد الخلايا النباتية ، في مصغوفات من مادة هلامية (الجل) بطريقة مبسطة : تكون الخلايا معلقة على شكل قطرات صغيرة من اللادة ، والتي بعد ذلك تترك لكي تتجمد أو تتصلب ، لكي تصبح حاملات صغيرة . والمواد مثل alginates ، الطحالب ، Carageenas (وكل منها متجدد السكريات المستخرجة من الأعشاب البحرية) ، الجيلاتين ، أو البولياكريلاميد ، قد تم استخدامها جميعاً . وقد استخدمت الأنسجة المجوفة للخلايا النباتية ، ولكنها ليست بالشعبية التي تستخدم فيها مع الخلايا الحيوانية ، إلى حد ما لأن الأنسجة المجوفة - تعتبر مثالية في حفظ الخلايا التي تفرز بعض الانتاج ، والقليل من النباتات تفرز مقادير عديدة البشائ . وتستخدم الطريقة الجديدة نسبياً ، تجميد الخلايا في رغوة من البوليتران .

وفي هذه المفاعلات الرغوية ، تتعلق قطع صغيرة من الرغوة في الوسط الاستنباتي ، وتتمسك الخلايا على النمو في الثقوب داخل القطع الرغوية ، حيث يكون هناك العديد من المفاعلات الحيوية المتناهية الصغر .

ويختلف الخلايا الحيوانية ، فإن الخلايا النباتية ، تختلف داخل جدار من مادة إيلية (cell) صلبة . وهذا يعني أن الخلايا النباتية سوف

لا تلتصق بطريقة هفوية ، بالطبقة التحتية ، كما هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية . وبالرغم من أنك تستطيع أن تربطها في شكل حزمة واحدة ، دون أن يؤدي ذلك إلى اتلافها . وقد ربطت الخلايا النباتية كيميائيا بخيوط من النيتون والبوليفينيل باستخدام الجلتار ألصعيد (وهي المادة الكيميائية القياسية لربط اثنين من البولمرات سويا) .

انظر أيضا تجسيد الخلية الحيوانية ص : ٢٨ .

استنساخ النبات PLANT CLONNING

أحد المجالات التي نجحت فيها التقنية الحيوية التقليدية ، هو استنساخ النبات ، الذي تأسس على تقنيات مستنبات الخلية النباتية والجينات الجينية . ان هذه التقنية هي امتداد لفكرة أخذ قطعة من النبات لمضاعفة نبات ذي قيمة على وجه الخصوص . وباصطلاح الخلية الاستنباتية . فان شتلة النبات (cutting) هي الخلية الأحادية .

ويشتمل الاستنساخ من الخلايا النباتية على عدة خطوات :

عمل الخلايا الفردية . اذا كان المطلوب هو عددا من النباتات ، فان الخلايا يجب ألا يتم فصلها بطريقة قاسية من بعضها البعض : وادا كان الجواب بالنفي ، فانه قد تكون قطعة غليظة من النسيج (نقل أنسجة حية الى غير بيتتها) .

الاستغلال الوراثي للخلايا .

نشوء الجساة : استنبات الخلية النباتية في كتلة من الخلايا التي تشبه قطعة صغيرة من ورقة مضغوطة .

الوردة الجينية : تستنعت الجساة على إعادة توليد الجنود والأوراق .

الزراع : بمجرد أن تولد الخلايا النباتية للنبات الذي يمكن تمييزه فانه يصبح من الإمكان وضعه في الثرية ومراقبة نموه .

وهناك خطوة إضافية تأتي في استخدام مستنبات أخرى لتسجيل

برامج التربية من أجل الحصول على خطوط اللانحات النباتية (homozygous) وهي تلك النباتات التي تكون فيها كل من النسختين لجميع الجينات متطابقة ، لذا فإنها تنمو بكل السمات الحقيقية . وتستنتج أخريات من النباتات الفكرية ، والخلايا البسيطة (أي تلك الخلايا التي تحتوي على مجموعة واحدة فقط من الكروموسومات ، وليست اثنتين في الخلايا المعادية) في الأخرى يجرى تشجيعها على النمو الاستنساخي في النباتات . وعلى عكس الحيوانات ، فإن الخلايا النباتية البسيطة ، تكون قادرة غالباً على النمو في المستنبت . وبما أن لها مجموعة واحدة من الكروموسومات ، فإنه في عملية الصبغيات (أي تقنية تقسيم بضاعة كروموسوماتها لصلب النبات ثنائي الصبغيات العادي) ، تكون كل من نسختي كروموسوماتها متشابهة ، أي أنهما ستكونان متجانستين للواقع .

وتوجد هناك مشكلتان رئيسيتان مع استخدام هذا النوع من التقنية-دوتيتيا من أجل تكاثر النباتات . أولاً ، الظروف التي تجعل الجسدة تنمو ، وبعد ذلك تميز ، وتختلف من نبات لآخر . إنها مسألة تجربة وخطأ على نحو موسع ، فيما إذا وجد الاتحاد الصحيح بالنسبة للأصناف محل البحث . ثانياً ، أن النباتات تمتلك طرقاً فعالة في مقاومة الطفيليات مثل الفطريات والبكتيريا . وبالرغم من أن هذه الصعوبات تعتبر أقل بكثير في حالة المستنبت ، فإنه يكون من الصعب تحقيقه لشيء يقضى مدة ٢٤ ساعة في اليوم واقفاً في التربة .

المشكلة الثالثة لتغير الجسد المتعضي المستنسخ الذي ينشأ في بعض الأنواع . إذا انفصلت البطاطس إلى عناصرها الخلوية ، وبعض من هذه العناصر تم استيلادها في نباتات البطاطس ، فإن القليل منها سوف ينتج بشكل مطابق للنبات الأصل . وهذا هو التأثير الوراثي ، العكسي لعدم التباين الوراثي . ولا يعتبر هذا سمة لكل النباتات ، والذي قد ينمو باستخدام الطرق المعادية تماماً ، ولذا فإنه يجب أن يكون متاثراً بنظام مستنبت الخلية .

• ولما كان سببها يحدث غير مفهوم ، فإنه يجب أساليب البحث . في أن بعض النباتات لا يتم استنساخها بهذه الطريقة .

انظر أيضا الجينات الجينية ، مستنبت الخلية النباتية ، الهندسة الوراثية النباتية ، تنوع الجسد المتعضي الاستنساخي .

الهندسة الوراثية النباتية - PLANT GENETIC ENGINEERING

تعتبر الهندسة الوراثية النباتية جزءاً أساسياً من الجهود البحثية في مجال التقنية الحيوية ، بسبب الامكانيات التي تتضمنها من أجل تحسين المحاصيل النباتية . والنبات المهندس وراثياً يسمى أحياناً بالنبات المايور للجين ، وهو المنتج من عدة تقنيات شملت صفحات هذا الكتاب . والخطوات الأساسية لجعل النبات عابراً للجين هي :

عزل الخلايا النباتية (الأحادية) انظر مستنبت الخلية النباتية) .

ادخال الـ د ن أ الى هذه الخلايا .

اعادة خلق الخلايا داخل النباتات مرة أخرى .

وفي بعض الحالات عمل نباتات متجانسة للواقع مع العابرات الجينية (انظر الجينات الحبيبية ، استنساخ النبات) .

وكأنه ادخال الـ د ن أ الى النبات من الأمور الصعبة ، لأن الخلايا النباتية مخاطلة بجدار خلية غليظ ، وعمل عكس الخلايا البكتيرية ، فإنها ليست آليات مشتركة لاكتساب الـ د ن أ من الوسط المحيط بها . وكما هو متبع في كل طرق عمل كائنات عضوية متعددة الخلايا ومهندسة وراثياً بطريقة فعالة ، فإن الطريق الى ذلك ، ليس فقط بادخال الـ د ن أ الى النبات ، ولكن بادخاله بكميات مناسبة لجعله يتكامل مع الكروموسومات النباتية .

والطرق الشائعة التي تم بحثها هي :

استخدام طرق الوراث البكتيري الزراعي *Agrobacterium* (انظر البكتيري الزراعي) من طريق الحقن الدقيق وهذا الأسلوب قد تم بطريقة ناجحة في خلق الحيوانات العابرة للجين ، وطبق على النباتات من خلال طريقتين : تم حقن الخلايا النباتية بواسطة مسببات الفسور (*Hypocotyl*) التي تحتوى على الـ د ن أ . على شريطة أن لا تمنع الليبوسومات داخل الحويصلة (*vacuole*) ، وتعتبر هذه إحدى الطرق الفعالة لنقل الـ د ن أ الى داخل الخلية . والطريقة البديلة للحقن الدقيق هي عن طريق حقن الـ د ن أ مباشرة الى نواة الخلية . ويعتبر هذا من الصعب إجراؤه ، لكنه يسلي تحكماً لكمية الـ د ن أ المحقونة .

بواسطة الحقن الحيوي (المدفع الجزيئي) ويعتبر من الطرق المفضلة، وذلك فاعلية في ادخال الـ د ن أ إلى الخلايا النباتية - بالرغم من أن د ن أ هو الذي يتكامل فقط مع الكروموسومات النباتية بكفاءة منخفضة - لذا ، فإن هذه الطريقة تعتبر غير كافية نسبياً لجعل النباتات عابرة للجين (بالمقارنة بمجرد ادخال الـ د ن أ إلى الخلايا النباتية من أجل الدراسة انبثقية ، انظر طرق الحقن بواسطة الـ Biolistics) .

بواسطة نقل الخلايا النباتية الأولية : إذا تمت إزالة جدار الخلية فإن الخلية النباتية الأولى يمكن نقلها أحياناً عن طريق موجه مع الـ د ن أ (من خلال الظروف المناسبة) * ولم تفلح هذه الطريقة مع وحيدات الفلقة (monocotyledons) حتى الآن (معظم المحاصيل النباتية الرئيسية مثل القمح والأذرة تعتبر من وحيدات الفلقة) ، ويبدو أن لها إمكانية محدودة فقط (انظر موضوع الخلايا النباتية الأولية) .

وبعد أن يتم ادخال الـ د ن أ إلى الخلية ، فإن تلك الخلية من بين الآلاف أو الملايين من الخلايا التي دفعت الجين * يجب أن تتحدد * وتعتبر هذه المرحلة الاختيارية للهندسة الوراثية ، وكما هو متبع مع الهندسة الوراثية البكتيرية أو الخميرية ، حيث أنها تعتمد عادة على الجين المختار ، التي تحول إلى الخلية النباتية مع الجين الذي ترشبه في أن يوجد هناك * هذا الجين قد يكون لمقاومة الآفات (والتي قد يقتل الخلية النباتية) ، أو الانزيم الذي يكون من السهل اكتشافه باستخدام اختبار بسيط (لذا فانه يمكنك أن تفحص بعناية من خلال الخلايا النباتية من تلك الانزيمات التي لها هذا النشاط الانزيمي) * ويمكن أيضاً أن تنزّل الخلايا من أجل وجود الـ د ن أ نفسه باستخدام التهجين * وهذا الأمر أكثر صعوبة لتحقيقه مع الخلايا النباتية عن عمله مع الأنواع الأخرى من الخلايا ، لأن الخلايا النباتية تحتوي على القليل من الـ د ن أ نسبياً (بالمقارنة بالخلايا البكتيرية أو الخميرية) . وصعب تماماً تحقيقه .

والأهداف المكنة للهندسة الوراثية تقع في عدد محدود من أنواع المشاريع :

مقاومة الآفات : هندسة الجينات داخل النباتات سوف يمكنها من طرد الكائنات الممرضة كالجراثيم * .

مقاومة المبيد العشبي : وضع الجينات من أجل المبيد العشبي داخل المحاصيل النباتية بحيث أنها تكون قادرة على مقاومة المبيدات العشبية التي تقتل الأعشاب .

• تثبيت النتروجين : تستخدم طرق متنوعة لجعل النباتات تستطيع تثبيت النتروجين من الهواء بدلا من الحاجة الى الأسمدة .
انظر أيضا تثبيت النتروجين ص . ٢٨٢ ، مقاومة الآفات في النباتات ص : ٣٠٣ .

PLANT OILS

الزيوت النباتية

ان حرق فعالا من التقنية الحيوية التجارية ، قد وجه لانتاج أو تعديل الزيوت النباتية • وتحتزن الزيوت في النباتات على هيئة ثلاثيات السليجسرول (triacylglycerols) TAGs أي أن الجزيئات ذات الحمض الدهني الواحد ترتبط بثلاثة جزيئات من هيدروكسيل الجليسرول .

وتشمل المصادر الشائعة للزيوت النبات وجوز الهند (سلسلة الزيوت المتوسطة) ، والتي تستعمل معظمها في المنظفات ، ومن أجل صناعة التيلون ، وزيت ليسكوريلا - lesquerella oil (ليبيد هيدروكسيل) ، يستخدم في المصحات والتغطية ، شمع جويريا ، يستخدم كمشحبات وفي مستحضرات التجميل ، زيت الكتان (trienoic) يستخدم في التغطية وعوامل التجفيف ، والحد بسيط في مستحضرات التجميل ، ويستخدم زيت الكاكاو في الشيكولاتة ومستحضرات التجميل .

وتشتمل العمليات الاقزمية التي تستخدم الزيوت النباتية على عملية التحليل بالماء (hydrolysis) لصنع الحمض الدهني ، وعملية (transesterification) ، لصنع املاح عطوية مختلفة من الجليسرول والامحاض الدهنية •

انظر أيضا الانزيمات المحللة للدهون (lipases). ص : ٢٩١ .

PLANT STERILITY

عقم النبات

ان السمة المهمة لبرامج تربية النباتات ، هي الحصول على الجين الذي يسبب العقم • وهذه جزيئية ، بحيث ان الفلاحين لا يستطيعون أن يزرعوا النباتات من البذور التي يزرعون بها ، وفي موضع آخر للمساعدة

في برامج تربية النباتات ، وذلك من أجل إنتاج طرق التربية عن طريق التهجين . وهذه البرامج تنتج حبوب المحاصيل المهجنة ، أي أن المحاصيل التي سيقوم الفلاح بزراعتها تكون ناتجة من نوعين من الحبوب النباتية - ولا يقوم الأيوان المصلبان من الحبوب ، باتصهما بإنتاج الحبوب ذات النوعية الجيدة . لكنهما ينتجان الحبوب التي تنمو في محصول عال الجودة . وهذا يجعل الخصائص الجيدة تتجمع في أحد المحاصيل النباتية ، والتي لا يمكن الحصول عليها من خلال الطرق التقليدية التي يتم فيها زرع المحصول المأخوذ من الحبوب المتبقية من محصول هذا العام .

وبالرغم من أنه من الضروري أن الحبوب التي تباع إلى الفلاح هي نتاج تزاوج كل من النوعين (الأبوين) وليس نوعا واحدا منهما . وهذا يتطلب من المربي أن يختار النباتات الذكرية من أحد الأنواع والنباتات الأنثوية من نوع آخر ولما كان تجنيس حقل من القمح عملا شاقا ، فإن ذلك يتم بضمان أن المجموعات المتنوعة التي لا ترغب فيها تصبح عقبة ، أي أنها لا تصبح يافورا . وفي العادة يتم تقليم ذكور النبات ، وعلى ذلك يسمى التأثير الجيني غالبا « بعلم الذكورة » .

وقد أتاح علماء التقنية الحيوية سلسلة من الطرق الجيدة التي تجعل البقايا عقيمة ، إما أحد الجنسين أو كلاهما . وقد قلما أيضا باستنباط الجينات المجددة ، التي تعكس تأثير عقم الجين الذكري . وقد أتاح ذلك للنباتات التي تحمل العقم الجيني الذكري من أن تعصد على حدة - بدونه . سوف يموت البقايا خلال جيل واحد بسبب نقص الذكورة .

بروتينات التخزين النباتي PLANT STORAGE PROTEINS

بروتينات التخزين النباتي ، هي البروتينات المتراكمة بكميات كبيرة في البذور ، ليس بسبب خصائصها الإنزيمية أو البنيوية ، لكنها في بساطة شديدة كوسط مناسب للأحماض الأمينية من أجل استخدامها عند إنبات البذور . وتعتبر هذه البروتينات مهمة بالنسبة لعلماء التقنية الحيوية لسببين :

احتزان البروتينات كمصدر للبروتين : يأتي الكثير من الغذاء العالي البذور النباتية أو الفواكه ، والكثير من البروتين في هذه البذور يعتبر بروتينا مخزانيا . وأي تخفيض للمحتوى الغذائي لهذه البروتينات

يواكبه تحسن في الغذاء البشري - والعديد من بروتينات الخزن على وجه الخصوص ، تتميز بقوة في بعض الأحماض الأمينية الضرورية ، وعدة تكون تلك الأحماض المحتوية على الكبريت - وتسمى هذه البروتينات بـ بروتينات المرتبة الثانية ، لأنها لا تستطيع أن تقدم مصدرا جيدا للبروتين للإنسان بصفتها الخاصة - والغذاء الذي يعتمد على مصدر بروتين تخزيني فقط من أجل كل بروتينه تقريبا ، قد يكون لديه نقص في واحد أو اثنين من الأحماض الأمينية ، بالرغم من أنه يكون كافيا تماما في البروتين الجيني ويؤدي إلى نقص مرضي - إن تحسين البروتينات من أجل الاستخدام الغذائي سيبحث في هندستها لكي تحتوي على الكثير من الأحماض الأمينية الأساسية ، وبذلك يكون مصدرا ذا رتبة أولى من المصادر البروتينية .

البروتينات الاختزانية كنظم تعديل : إن البروتينات الخزنية ، تنتج في كميات كبيرة جدا بالمقارنة بالبروتينات الأخرى ، ويتم تخزينها في أجسام ثابتة محكمة داخل بنود النبات - وهناك العديد من الباحثين الذين يبحثون في جعل النباتات تنتج بروتينات أخرى بكميات كبيرة مشابهة (-والى ٦٠ ٪ من بروتين البنور الكلى ، ١٥ ٪ من الوزن الكلى للبروتين) وفي شكل مناسب - وتعتبر البروتينات التخزينية جلوكوزية أيضا ، بالرغم من أنها لا تتم بنفس الطريقة التي تتم بها جلوكزة الخلايا الثديية .

والطريق الأمثل تم تجربته عن طريق النظم الوراثية للنبات ، ويتم عن طريق وصل الجين من أجل البروتين المرغوب في وسط جين بروتين الاختزان النباتي - هذه الهيئة سوف تنتج بعد ذلك بروتينا هندمجا في البنود ، والتي يمكن تخزينها لتقدر الإنتاج المطلوب فيما بعد - والبروتين المفضل للقيام بهذا العمل هو بروتين الخزن النباتي 2S ، والذي تم استجازه مع نظام نموذجي في *Arabidopsis thaliana* وفي *Brassica napus* (زيت اللفت البذري) - وقد لا يكون هذا هو البروتين النموذجي ، وحيث أنه صغير ، فإن وصل جين كبير في وسطه بالداخل سيؤدي إلى تشويه بنيته .

والمخل الأكثر راديكالية ، سيكون عن طريق استخدام مشعات للبروتين الاختزالي لعمل جين تخليقي كامل - وقد يكون هذا من الصعوبة ، كما لو كان البروتين من الصعب هدمه ببساطة ، وأنه يجب أيضا توجيهه إلى التحايف التخزينية داخل البنود - وتعتبر الآلية التوجيهية لحويصلات خزن البذور غير معروفة ، بالرغم من أن البروتينات قد تم توجيهها إلى حويصلات خلايا نباتية أخرى بطريقة ناجحة .

البلازميد

PLASMID

البلازميد هو قطعة صغيرة من الـ DNA التي تستطيع أن توجد داخل الخلية ، منفصلة عن خلية DNA الرئيسية . وهذا يعني أنها يجب أن تكون قادرة على نسخ نفسها داخل الخلية ، وعلى ذلك فإن البلازميدات ، لها عناصرها الجينية الصحيحة داخلها لكي تجعل انزيمات الخلية قادرة على نسخها عند انقسام الخلية .

وتوجد البلازميدات في معظم الكائنات العنصرية الدقيقة ، والبلازميدات التي توجد في البكتيريا ، تكون غالبا في دوائر ثابتة من الـ DNA ، والموجود منها في الحميرة ، هي أنواع خطية من الـ DNA ، مثل الكروموسومات الصغيرة جدا .

وتستخدم البلازميدات بتوسيع في الهندسة الوراثية ، كقواعد للجزيئات المتجهة ، ولما كانت تلك البلازميدات صغيرة جدا ، فإنه يصبح من السهل استغلالها . (وعلى عكس كروموسوم λ كولاى ، الذى يحتوى على ثلاثة ملايين من القواعد ، هو جزيء يبلغ سبكه $81.052 - 9$ من المتر ، ويكون مرتبطا بدائرة محيط قطرها $1 \text{ م} \cdot$ إن ألبوية تحتوى على مليون من هذا الجزيء يصبح من الصعب صبها ، وإن قوى القص الناجمة عن التقليب ، سوف تؤدي إلى إتلاف معظم الجزيئات) . والبلازميدات لها أيضا مواقع قليلة من انزيمات التقطيع بداخلها ، وعلى ذلك فإنه يصبح من السهل نسبيا فصلها في مكان واحد ، ثم وصلها بقطعة ثرية من الـ DNA ، ثم وصل الطرف مرة أخرى . ويمكن استغلالها أيضا لكي تكون موجودة في نسخ عديدة داخل الخلية ، فضلا عن النسخة الواحدة للكروموسومات المادية والبلازميدات . والبلازميدات هي نوع خاص من الايسوسوم ، وهو الاسم الجيني لـ DNA صغير يكون موجودا على هيئة كيان مستقل ، داخل خلية طليقة من خلية الكروموسومات الرئيسية ، وقد تكون بعض الفيروسات أيضا إيسوسومات ، توجد مثل الـ DNA داخل خلية لفترة طويلة من الوقت . (وهذا لا ينطبق على الفيروسات الارتجائية . وهذه الفيروسات توجد مثل الـ DNA داخل الخلية ، لكن الـ DNA الخاص بها يكون متصلا بالكروموسومات نفسها) .

انظر أيضا القوة الموجبة من : ٣٩٩ .

تصنيع السكريات العديدة

POLYSACCHARIDE PROCESSING

أحد الاستخدامات الشائعة للإنزيمات الصناعية ، يأتي في صناعة الغذاء ، وبصفة خاصة في تصنيع متعدد السكريات المعقدة ، مثل النشا والبكتينات (وهي مواد توجد في القمار اليافعة ، وبخاصة التفاح ، وتنحل في المياه المغلية ، ثم تشكل عند التبريد مادة هلامية) ، وتستخدم الإنزيمات في العديد من العمليات .

★ **السيولة (liquefaction) :** وهي عملية انتشار النشا في معلق جيلاتيني (وهو ما يحدث فعلا لدقيق الدرة ، عندما يغلى ويصبح قوامه كثيفا) وتحلل النشا هائيا أيضا إلى جزيئات قصيرة بواسطة الإنزيمات مثل إنزيم التبرعم وإنزيم أميلاز ألفا . ولما كانت السيولة تتم غالبا في المحاليل الساخنة ، فإن أحد المنتجات البيوتقنية هو الميلاز - ألفا الثابت حراريا ، وإنزيم التبرعم ، الذي يتم عزله من البكتيريا المحبة للحرارة (thermophilic bacteria) ، التي تنصل عند درجات حرارة تصل إلى ٨٠ أو ٩٠ درجة مئوية .

★ **التسكر (saccharification) :** وهي عملية تكوين السكريات ذات الوزن الجزيئي المنخفض ، وهو غالبا ما يكون أساميا الجلوكوز ، من النشا المسيلة . وتوجد أنواع مختلفة من الإنزيمات التي تقوم بهذا العمل : الأميلازات وإنزيمات التبرعم التي تقوم بتحليل النشا ، إنزيم السكر ، الذي يقوم بتحليل السكروز ، وأيسومرات الجلوكوز التي تحول الجلوكوز إلى فركتوز أكثر حلالة .

★ **نزع التفرع (debranching) :** وهو مصطلح كيميائي فضلا عن أن يكون عملية ، وهي عملية التخلص من الفروع الثانوية من جزيئات النشا أو البكتينات الطويلة ، ويتركز الجزيئات الطويلة والمستقيمة ، والتي يصبح من السهل تحليلها في العمليات المتقدمة . والسكريات العددية المتفرعة وغير المتفرعة لها أيضا العديد من خصائص المادة الهلامية على الغذاء . وتستطيع الإنزيمات مثل إنزيم التبرعم والأيسوميلاز أن تقوم بعملية نزع التفرع من النشا .

انظر أيضا الإنزيمات المحللة للسكريات العديدة ص : ٢٠٥ .

التعديل البعدى الانتقالي

POST-TRANSLATION MODIFICATION

هو مصطلح شامل لتغطية التغيرات التي يوضع لها البروتين بعد ان يتم تخليقه كمتعدد بيبتيدي أولى . وتشتمل هذه التغيرات على الآتى :

التسكر (glycosylation) : ويعتبر هذا واحدا من التعديلات البعدية الانتقالية الحساسة بالنسبة للمستحضرات الصيدلانية الحيوية (انظر السكر) ص : ٢٠٦ .

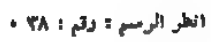
ازالة ميثيونين الطرف - ن (او ميثيونين الفورميل - ن) : وتصنع كل البروتينات تقريبا بواسطة ميثيونين كحوض امينى أولى لها ، وهو عادة تتم ازالته . وأحيانا تتم ازالته كجزء من :

ازالة الببتييد الفردى : الببتييدات التي مستدخل الى الأغشية ، تتركز في حجيرات خلوية خاصة (مثل الميتوكوندريون أو داخل الحويصلات أو الليسومات) لها خيوط قصيرة من الأحماض الأمينية عند جبهتها تسمى بالببتييد الاضارى . وهذا الببتييد يعطى إشارة للخلية بالمكان الذى ينهب اليه البروتين وتتشطر كجزء من الآلية لتوصيلها هناك .

الاستلة ، الفورملياشن : هذه والقليل من التعديلات الأخرى تحول المجموعات غير النشطة نسبيا الى مجموعات أكثر نشاطا . وهي غائبا صغ قيد الاستعمال المجموعة الأمينية الطرفية لبروتين ، محدثة الطرف - ن الحمضى .

تعديل الحمض الأمينى : وهذا هو التعديل الكيميائى للأحماض الأمينية بعد انماجها في سلسلة البروتين . وهي تعتبر نادرة نسبيا ، لكنها يمكن أن تحدث تأثيرات حساسة على وظيفة البروتين . ومن الأمثلة على ذلك تعديل الجلوتاميت لتكوين جلوتاميت جاماكاربوكسى بواسطة التفاعل المحفز لفيتامين - K₂ في كبد الثدييات ، وهيدروكسيلية البرولين الى هيدروكسيل البرولين في الكولاجين داخل الحيوانات .

انظر أيضا نظم التعديل ص : ١٧١ ، الافراز ص : ٣٥٩ .



تحليل القابلية PREDISPOSITION ANALYSIS

وهنا هو التحليل الذي يدور قابلية بعض الناس للإصابة ببعض الأمراض كنتيجة لجياناتهم • والمديد من الأمراض لها مركب وراثي ومركب بيئي • وإن البيئة السنية أو الحين السني • يمكن أن يعجل فرص العدوى بالمرض • وبالنسبة إلى بعض الأمراض النادرة الخاصة بالجهاز المناعي مثل التهاب العقرات المصلية (ankylosing spondylitis) فإنه توجد هناك فرصة أكثر بـ ٨٠ ضعفا في أن حامل بعض الأمراض سيصابون بمرض عن طريق حامل الأمراض الأخرى • وبالنسبة للأمراض الأخرى فإن التأثير يعتبر أقل خطورة • ومن بين هذه الأمراض التي درست ولها مركب وراثي هي :

- السديد من اضطرابات الجهاز المناعي • التي تشمل على الربو • الأكزيما • الأمراض الخطيرة • الحساسية •
- البول السكري •
- غشظ الدم المفرط •
- بعض أنواع السرطان (وليس معظم السرطانات) •
- قرط الحساسية • ورد الفعل الشديد بالنسبة للدواء والكيمياء •
- وهناك سلسلة من الأمراض الأخرى التي قد يكون لها مركب وراثي أساسي • وعلى سبيل المثال :
- الفيزوغرنيا •
- الكتابة الاكلينيكية •
- مرض الأوعية الدموية القلبية •

إن الاهتمام البيوتقني لهذه القابلية الوراثية يعتبر ثلاثة اهتمامات :
أولا • إذا كان هناك جين مرتبط • فإننا نأمل باستحضار تقنية الـ د ن ٩ في الكشف عن هذا الجين واكتشاف من الذي يكون لديه القابلية لهذا المرض • ثانيا • تعامل في اكتشاف ما يقوم به الجين • ومن ثم نصمم علاجاً للتعلم عليه • وأخيرا • أننا نحاول أيضا تحديد البيئة التي تتفاعل مع الجين لحدوث المرض ومن ثم تقليل حدوث المرض عن طريق تقليل فرصة تعرض أي شخص لهذه البيئة •

وتوجد تضمينات أخلاقية وقانونية واضحة لاستخدام المعلومات الوراثية المبشرة في هذا الخصوص • بالرغم من ذلك فإنه يوجد أيضا

تضمينات عملية . ان معظم هذه المبروعات سسوف لانسبب عن طريق جين ، ولكن عددا من الجينات ، والتي يجب ان تشخص وتفهم جميعها . بلاضافة الى ذلك فان تأثير الجينات سوف لا يكون واضحا في كل شخص . فانها ستكون راعة الى المرض ، وليس بالضرورة مسببة له . وهذا يعني انه يمكن تمييزها فقط من خلال دراسات إحصائية كبيرة . ويعتبر هذا من الأبحاث الرئيسية التي يضطلع بها ، ويعتبر هذا أحد الأسباب المفردة . عندما تكون الجينات للمعدة من الأمراض الوراثية الفادرة قد تم اكتشافها ، وان الجين أو الجينات بالنسبة لأكثر الأمراض شهرة مثل ضغط الدم . المرط لا يزال غير معروف .

وبالرغم من هذا ، فان العديد من الشركات قد تمت اقامتها في الولايات المتحدة من أجل استخدام تقنيات ال د ن أ في اكتشاف الميل الى المرض ، ولن تعد أهداف مشروع المادة الوراثية البشرية (انظر مشروع المادة الوراثية البشرية) هو تقديم المعلومات عن الجينات التي قد تجعل بعض الناس لذينهم قابلية لبعض الأمراض .

PROTEASES

انزيمات تحليل البروتين

البروتيازات هي الانزيمات التي تقوم بتحليل البروتينات . ويوجد اربعة استخدامات متميزة لهذه الانزيمات في مجال التقنية الحيوية . ان استخدامها يعتمد جزئيا على غرض المواد التي تصنع منها ، وجزئيا على نوعية هذه الانزيمات - أي ما اذا كانت تتخلص من كل البروتينات بطريقة غير مميزة أو بروتينات قليلة فقط عند مناطق معينة .

ويتم إنتاج ثمانية آلاف طن من البروتياز من المصادر الفطرية والميكروبية كل عام ، ويستخدم معظمها في المنظفات . والبروتيازات غير المتخصصة نسبيا تستخدم في هضم المادة البروتينية في الأوساخ - انها غالباً البروتين المسحوق الذي يجعل القمع المصنوعة من الصمغ تنظفها . وبعض من هذه المنظفات تباع كمنتجات بالتجزئة ، لكن الكثير منها يستخدم في التنظيف الصناعي ، وبما ان البروتيازات انزيمات قوية ، فانها تستطيع ان تفزع البروتين من بقعة المستخدم ، اذا لم يتسم التعامل معها بحرص .

ان استخداماتها الرئيسية الأخرى تكون في صناعة الغذاء ، حيث يستخدم الرنين الميكروبي على نطاق واسع في صناعة الجبن كبديل للرنيذ

الموجودة في مسحة الأبقار • والمجال الثاني • في استخدام البروتينات ،
يتطوّر في تنعيم اللحوم ، وتنشيط نكهة الطعام من طريق تغيير البروتينات
داخل هذه الأطعمة • ويتطلب هذا الاستخدام بروتينات أكثر نقاوة
(وهي محالّتها أو النقايا المطبوخة التي ستؤكل) وتعتبر الانزيمات عامة
متخصصة تماما ، عند اختيارها نوعا واحدا من البروتين في موقع معين
تماما • ومن الأمثلة على ذلك ، انزيم الكولاجيناز ، وهو الانزيم الذي يحلّم
الكولاجين ، وهو البروتين المسامي في النسيج الضام مثل الوتر •
ويشارك الكولاجين أيضا بطريقة فعالة في خشونة اللحم ذات القيمة
المنخفضة ؛ وعلى ذلك فمعدن تقع اللحوم ذات النوعية المنخفضة في
الكولاجيناز ، فانه يعمل على تطريتها •

والاستخدام الثالث للبروتينات ، يأتي في التطبيقات الطبية
الحيوية • العديد من المستحضرات الدوائية الحيوية ، سواء المخطط لها
أو الجاري تطويرها لها تقاسم بروتيناري (مثل تلك التي تحث تخثر
الدم - thrombolytics) ، لكن هذه التقاسم تعتبر جزءا من صناعة
البروتينار بالرغم من ذلك ، فان البروتينات ذات الأنشطة الكبيرة لها أيضا
تطبيقات طبية حيوية في مجالات مثل نزع الجروح (نزع الطبقة الكثيفة
من مادة البروتين التي تتكون على أسطح الجروح والتي تبطئ الشفاء
الجرح وتكون الندبة) ، وكمساعداة للهضم • ويمكن استخدام
البروتينات أيضا إما كإضافات للطعام أو في أعداد الألفنية المباشرة
الهضم للناس في المستشفيات • وفي هذه الحالة ، فان الانزيمات يجب أن
تكون على درجة من النقاوة الدوائية •

والاستخدام الأخير للبروتينات هو من خلال تفاعلات الارتباط
الحيوي • بالرغم من أن التفاعل الطبيعي للبروتينات هو بتمزيق
الببتيدات ، إذا تم استخدامها في حالات ، يكون فيها الماء الحر قليلا
جدا (في المذيبات غير المائية ، على سبيل المثال) أو إذا تم امتصاصها
في حالات تكون فيها الأحاسيس الأيونية متاحة حرة لكن أحد الببتيدات
المصنوعة منها قد أزيلت بمجرد تكوينها ، حيث تستخدم البروتينات في
عمل ببتيدات قصيرة • وعلى ذلك فان الببتيد الثاني ، المحل الصناعي
الاسبرتام ، يمكن تصنيعه من حمض الاسبرتيك المشتق وميثيل
الفينيل الانين ، باستخدام البروتينات في توصيلهما سويا •

PROTEIN CRYSTALLIZATION

تبلر البروتين

الجزء الرئيسي في معظم طرق تحميل تركيب البروتين الثلاثي

الأبعاد ، ومن ثم القدرة على استخدام هذا التركيب في تصميم الأدوية .
هو صنع بلورات من البروتين . ويعتبر هذا من الأمور الصعبة ، حيث أن
الجزيئات البروتينية لا تنصرف بطريقة ملائمة مثل بلورات الأملاح ،
وكلما كان حجمها كبيرا كان تصريفها سيئا . والمهيلة عادة تكون من خلال
صنع بلورات بطريقة بطيئة جدا وفي المحاليل المناسبة تماما – ولايجاد
المحاليل المناسبة ، فإن ذلك يتطلب كثيرا من الخبرة والوقت .

والطرق الجديدة في تبلر البروتين ، وتشتمل على التبلر تحت
الضغط العالي وفي الفراغ . ويقلل الضغط العالي كمية الحركة في جزيء
البروتين ، ويجعل التبلر يتم بطريقة أسرع في بعض الحالات . ويعني
التبلر بالسقوط الحر أن البلورات لا يجب أن تلمس جدران الوعاء الموجود
فيه . وبذلك لا يتأثر نمواها بسطح الوعاء . وقد أجرت ثمانى شركات
وعشرة معاهد بحثية تجارب على تبلر البروتين في بيئة المركبة الفضائية
كولومبيا في يناير عام ١٩٩٠ .

ودراسة هذه البروتينات المتكونة تسمى بعلم البلوريات . ويتم
اجرائها بواسطة أشعة اكس : أن نمط أشعة اكس الذي يعيد البلورة
البروتينية يعتبر بالغ التعقيد ، ويعتمد على الطريقة التي ترتب بها كل
الذرات داخل البلورة . ومن النمط المتكاسمب (أو بأكثر دقة توزيع
الشحنة الكهربائية ، أي كثافة الإلكترون) يمكن استنتاج البنية . ويمكن
الحصول على أشعة اكس من أنبوبة أشعة اكس التقليدية ، لكن المصدر
الشائع في هذه الأيام هو الاشعاع السينكروتروني ، لأنه مرتفع الأحادية
اللونية (أي أن له طولاً موجياً واحداً) ويعتبر كثيفا جدا .

هندسة البروتين PROTEIN ENGINEERING

هندسة البروتين هي التصميم ، الانتاج ، وتحليل البروتينات
المتغيرة غير الطبيعية . وقد يعتبر هنا عيلا بطوليا ، إذ لم يستخدم البروتين
الطبيعي كنقطة بداية . وعلى ذلك تشتمل هندسة البروتين عادة على تعديل
البروتينات الحالية .

ولهندسة البروتين عدد من الأهداف :

تحسين ثبات البروتين : انزيمات البروتياز التي تم تعديلها وراثيا
من أجل ثبات أكبر ، توجد الآن في الأسواق .

• تغيير نوعية الركيزة الانزيمية : تحفز معظم الانزيمات سلسلة هائلة جدا من التفاعلات ، وقد يكون من المفيد امكن تمييز هذه التسلسل . بحيث انها تتفاعل مع منتجات أخرى كثيرة تجارية • وتستطيع هندسة البروتين أن تقوم بهذا من طريق تغيير الأحماض الأمينية حول الموقع النشط للإنزيم ، والتي تكون فيه قطعة الجزء مرتبطة تساهيا بالركيزة وتقوم بتغيير التفاعل • ويتغير الأحماض الأمينية ، فان التور التي تحمل الركيزة في مكانها تتغير ، وبالتالي فان الجزئيات التي يرمها الإنزيم جيداً تتغير • والمثال المثير لذلك ، كان تحويل *malate dehydrogenase* إلى *lactate dehydrogenase* ، وهما الإنزيمان اللذان يخفزان أنواعاً متشابهة من التفاعلات في ركائز مختلفة • ولسوء الحظ فلا *MDH* ، ولا *LDH* وهما الإنزيمان السابقان ، يعتبران من الإنزيمات المفيدة على وجه الخصوص . ولم يكن هذا نجاحاً لأي إنزيم تجاري .

تغيير التفاعل المقاقري : والكثير من هنسة البروتين يعتبر موجهاً إلى المستحضرات المقاقرية الحيوية • وفي هذا المجال يتم البحث عن تغيير النشاط البيولوجي للبروتينات ، والتي يكون لها تأثيرات يمكن استخدامها كأدوية ، وذلك بجعل التأثيرات أكثر مفعلية ، أكثر تخصصاً ، بشاركتها في آليات استهلاكية ، بحيث انها تؤثر فقط في خلايا قليلة أو أنواع من الخلايا ، وتحسين فترة صلاحيتها داخل جسم المريض ، أو بتقليل التأثيرات الجانبية .
الظن أيضاً دواءية . كثير تركيز الدواء مع الزمن من ٦٠-٧٠ %
ثبات البروتين من : ٣٧٧ •

PROTEIN SEQUENCING

التسلسل البروتيني

إن تحديد تسلسل الأحماض الأمينية في بروتين معين ، يتم بطريقة كيميائية عن طريق دورة من التفاعلات التي يزال فيها واحد من الأحماض الأمينية في كل مرة • وتوجد عدة أجهزة وطريقة تقوم بإجراء هذه السلسلة المتعددة تماماً من التفاعلات بطريقة أوتوماتيكية • إن عدد الأحماض الأمينية التي يمكن تحديدها ، يعتمد على كمية البروتين المتاح وعلى طبيعة الأحماض الأمينية • ولا يوجد تفاعل فعال في الدورة بسبب مائة في المائة ، وإن تغير الفاعلية إلى حد ما يعتمد على ماهية الأحماض الأمينية التي تجري إزالتها من أجل التحليل • وعلى ذلك ، فيحد فترة من الوقت فإن كمية الحمض الأميني التي يجري إطلاقها عن طريق دورة التفاعل ، يصعب الكشف عليها

لصغرها في مقابل زحام الأحماض الأمينية الأخرى التي تنطلق من هذه البروتينات ، والتي لم يتم كسرها في دورات سابقة .

ومن الواضح أيضا أن البروتين يجب أن يكون نقيًا بدرجة معقولة ، والا فإن الناتج سيصبح خليطًا من الأحماض الأمينية في كل خطوة .

إن الطريقة القياسية الكيميائية تسمى بـ *Edman degradation* وتبدأ العملية من الطرف الأميني للبروتين (النهاية - N) في بعض البروتينات يكون للنهاية الطرفية N للحصص الأمينية ، مجموعة كيميائية صغيرة مرتبطة بها - وهي عادة مجموعة ميثيل ، إيثيل ، أو فورميل . إن وجود هذه المجموعة يجعل من الصعب بدء دورة التفاعل حينئذ يتطلب الأمر إعطادًا مسبقًا للبروتين قبل تحديد التسلسل .

وتشتمل الطرق الأخرى على استخدام مقياس الكتلة الطيفي (MS) وخصوصًا مقياس الكتلة الطيفي للضخ الدورات السريع (FAB) ، يحظى بتسمية كبيرة ، ويمكن إجراء تسلسل للبيبتيدات القصيرة في إحدى التجارب باستخدام الترادف FAB-MS . وهو مقياس الكتلة الطيفي الذي يوجد فيه جهازان وظيفيان من ال MS مشبوكان ببعضهما ، أحدهما لتكسير البروتين إلى قطع وفصل القطع ، والآخر لتحليل القطع . وتحتل طرق ال MS: أن تتوافق مع مجموعات البيبتيدات ، وأيضا مع الجليكوبروتينات المعقدة ، والبروتينات التي تغيرت كيميائيا في الطرق الأخرى . ومن ناحية أخرى فإن هذه الطرق تعتبر غير حساسة نسبيا وتحتاج ملجعات من البروتين النقي كي تعمل بنجاح .

وبسبب الصعوبات الناشئة في التسلسلات البروتينية في حدود حوالي ٤٠ حمضا أمينيا من أي ببتيد الذي يمكن تسلسله في تجربة واحدة ، فإن العديد من الباحثين يفضلون استنساخ الجين من أجل البروتين (إذا كان في مقدورهم ذلك) وعمل سلسلة لـ D N A ، باستخدام الشفرة الوراثية لاستنتاج تسلسل الحمض الأميني للبروتين . وبالرغم من ذلك فإنه توجد مشاكل فعلية مع هذه الطريقة (انظر الشفرة الوراثية وتخليق البروتين) .

PROTEIN STABILITY

ثبات البروتين

تعتبر البروتينات في المصطلحات الكيميائية مواد غير مستقرة تماما . ان من السهل عليها أن تغير طبيعتها (أي تتحول إلى أشكال غير نشطة)

عن طريق الحرارة ، الأحماض ، القلويات ، وعن طريق بعض المواد الكيميائية مثل اليوريا والجوانيديين والتي تعرف بالعوامل المشوشة (Chaotropia Agents) . ويحدث الفقد للطبيعة عندما تفتوى السلسلة البروتينية للأحماض الأمينية عادة إلى شكل مسلسل مترابط ، نوعى ، منتشر : ويكون تركيبه الثلاثي الإبعاد المرتب بمثابة لسطحه معقودا ، وهما كانت وظيفته تفقد معه عادة . وتسمى العوامل المشوشة بذلك لأنها تستنتج هذا التحول التشوشى الكامل فى البروتينات .

إذا تم إجراء التفاعلات الانزيمية عند درجات حرارة عالية ، أو جعلت الأجسام المضادة أكثر استقرارا ، بحيث أنها تقوم لفترة طويلة ، فإن ذلك يسر علماء التقنية الحيوية كثيرا ، وعلى ذلك فإنه يوجد عمل كثير فى محاولة تحسين ثبات البروتين . ومجالات العمل كالاتى :

استخدام انزيم آخر أكثر استقرارا ، خصوصا من البكتيريا المحبة للحرارة .

زيادة عدد روابط الدياسلفيد داخل البروتين . وهذه الروابط تتكون من بقايا التيسفين فى البروتين ، بمجرد أن يفتوى على شكله المناسبي ، ساعد فى ادخاله فى هذا الشكل .

زيادة عدم القابلية الداخلية للماء : وغالبا فإن الأحماض الأمينية التى تنتهى داخل بروتين مطوى بطريقة سليمة تعتبر من الأحماض الأمينية الصادة للماء (هيمروفويك) : وفى حالة انتشار البروتين ، فإنها تكون معرضة للماء ، وهى عملية تحتاج إلى طاقة ، والنسبة من أجل هذا السبب يميل لعدم حدوثها .

بإضافة تفاعلات أخرى مثبتة : سلسلة كبيرة من التفاعلات الأخرى بين الأحماض الأمينية تساعد على حمل البروتين فى حالته الصحيحة . وتشتمل هذه التفاعلات على روابط الهيدروجين وقنطرات الأيون (أو الملح) .

فى جميع الحالات الثلاث الأخيرة ، فإن مهنتس البروتين يهدف إلى إضافة أو تغيير الأحماض الأمينية لزيادة عدد التفاعلات المثبتة فى البروتين . وهذا يتطلب فهما تفصيليا بتركيب البروتين الثلاثي الإبعاد ، تلك المعلومات التى يعتبر من الصعب جدا الحصول عليها .

يمكن تثبيت البروتين أيضا عن طريق إضافة عوامل مثبتة خاصة إلى خلاصاتها . والقليل جدا من الانزيمات تباع على أساس أنها بروتينات نقية - ومعظمها يكون به العديد من المواد الأخرى فى تشكيلها لتثبيتها . وبعض من هذه قد يكون له تأثيرات خطيرة ، حيث تمتد الفترة العمرية من بضعة ساعات إلى أسابيع .

ان ما بداخل كل منبت يعتمد تماما على الانزيم المختص .

ويعتبر الطي والنبات مهمين أيضا عندما يتم صنع البروتين بواسطة تقنية الـ د ن أ المعالج . وكثيرا فان البروتين الذي يصنع عند مستويات عالية داخل البكتيريا لا يتم صنعه في شكله البدائي (الطبيعي) . وقد يكون ذلك محتملا لأن ترميزيات البروتين داخل الخلية تكون مثل الجسم العيين ، او يحتمل ان تكون كذلك لأن البروتين يخلق أو يعدل بطرق مختلفة في الخلية البكتيرية . وهكذا فان جزءا من ابراهيم التنقية للعديد من البروتينات للمعالجة تشتمل على خطوات تكون جرتيا كاشفة للبروتين ثم تمديد طيه مرة أخرى ، وفي هذه المرة تكون تحت ظروف تسمح له بأن يتطوى بطريقة سليمة . (ويمكن أن يساعد أيضا على التنقية ، عن طريق اختيارية الغسل وإعادة الطي المنتج المطلوب : البروتينات الملوثة تفشل في الغسل أو تفشل في الطي مرة أخرى ، وبذلك يمكن تمييزه من المنتج) . ومن الواضح انه يجب ان يكون من السهل نسبيا طي البروتين اذا كان مطلوباً استخدام هذه الاستراتيجية - بعض البروتينات لا يمكن إعادة طيها في بنيتها الأصلية بمجرد ان يتم قصها .

اغزر أيضا وياط الاغز اكسيد الكبريت ص : ١٤٠ ، الكرامة المائية ص : ٢٢١ ، تبلر البروتين ص : ٣٢٤ ، محبات الحرارة ص : ٣٨٢

PROTOPLASTS

الخلية بدون جدار

العديد من الخلايا ، تكون محاطة بجدران سمكية صلبة . والخلايا النباتية والفطرية ومعظم الخلايا البكتيرية لها خلايا جدارية . والخلية النباتية الأولية هي تلك الخلية التي تزرع منها الجدار ، وتركت الخلية عارية الا من الغشاء البلازمي الذي يحيط بها .

وتوجد هناك عدة أسباب للمعالجة الى ذلك ، لكنها جميعا تشتمل على جدار الخلية نفسه . وفي الغالب فان مرعى النبات يرغبون في جمع خلايا نباتية مختلفين تماما واللذين لا يمكن تهجينهما بالطرق العادية . بالرغم من ان جدار الخلية يأتي من هذه الطريقة ، ومرة أخرى لأن ادخال الـ د ن أ الى الخلايا النباتية أو الفخيرة من أجل الهندسة الوراثية يعتبر أمرا في غاية الصعوبة ، والجدار الخلوي أساسا لا يتفيل أيا من الجزئيات الكبيرة . (ان ادخال الـ د ن أ الى البكتيريا يعتبر حسالة استثنائية لأن البكتيريا لها آليات لامتناس الـ د ن أ من الوسط المحيط بها) . وعن

ذلك فإنه لاستغلال العديد من هذه الأنواع من الخلايا يتطلب منك أن تبدأ بالخلايا النباتية الأولية .

وتتولد الخلايا النباتية الأولية للنبات والخميرة بواسطة تحليل جدر خلاياها بواسطة انزيمات مناسبة ، والتي ستقوم بهضم الكربوهيدرات (النبات) ، والسكريات (بالنسبة للخميرة) في جدار الخلية بدون أن تؤثر على دس وبروتين عشده الخلية .

إن خلايا الخميرة وبعض النباتات يمكن إعادة توليدها من الخلايا النباتية الأولية ، على اعتبار أن الخلايا لم يتم ربحها بشدة أثناء تحويلها إلى خلايا نباتية أولية في المقام الأول . وعلى ذلك فإن الخلايا النباتية الأولية التي تم استخدامها منسجما ، يمكن تحويلها مرة أخرى إلى خلايا عادية . وتفضل هذه الطريقة حيث أن الخلايا النباتية الأولية تعتبر أكثر عرضة للتهشم - حتى أنها أكثر عرضة للكسر من الهجوم الفيزيائي أو الكيميائي عن الخلايا الحيوانية في المختبر . ولذا فإنه يعتبر من الصعب استخدامها في عملية تجارية من عمليات التقنية الحيوية . والخلايا النباتية التي تم إعادة توليدها بهذه الطريقة يمكن استخدامها بعد ذلك في توليد النباتات ككل ، لذا ، فإن استخدام الخلايا النباتية الأولية لخلايا النبات ، يعتبر كخبرة نحو هندسة النبات وراثيا .

طرق التنقية : الأحجام الكبيرة

PURIFICATION METHODS : LARGE SCALE

أحد الأجزاء الرئيسية لعمليات التصنيع النهائية لمنتج التخمر هو عملية التنقية . وتستخدم طرق التنقية للحجوم الكبيرة المادة الطافية من التخمر الخام أو الخلية المتجانسة ، وعزل المنتج منها بشكل نقي تماما . وتباع الانزيمات الصناعية غالبا بهذا الشكل متوسط النقاوة كمنتج جسي ، وإذا تطلب الأمر أن يكون المنتج نقيًا تماما ، فإنه حينئذ يتم إجراء عملية تنقية ثانية ، غالبا تكون في أحجام صغيرة . إن تنقية الخلايا من مستنبت ، تسمى عادة بالحصاد ، وتعتمد على طرق مختلفة تماما .

وتوجد هناك سلسلة من طرق التنقية والتي تعتبر من رخص أمعاوها ، حيث تستخدم أحجام كبيرة من المواد التي تشتمل على الأمن :



الترسيب الملحي : ويضاف الملح بحيث ان مجموعة خاصة من البروتينات ، ترسب من المحلول ، وعند اضافة الماء الى المادة المترسبة يجعلها تتحلل مرة أخرى .

لفصل السائل - السائل : وتسمى أيضا بعملية الفصل ذات المرحلتين ، وتستخدم هذه الطريقة ، فكرة ان المادة التي يرغب فيها ستتحلل بطريقة جيدة في أحد المذيبات بينما لا تتحلل معظم الشوائب . وتخلط المادتان بطريقة خاصة ، وبعد ذلك تنفصلان (عن طريق السماح لهما بالاستقرار ، بواسطة نظم الترسيب ، أو عن طريق الطرد المركزي الخفيف) . ان هذه الطريقة تتميز بنجحة في حالة ما يكون السائلان غير قابلين للاحتراق . ويمكن القيام بهذه العملية عدة مرات ، لتقليل كمية الملوث في طور العينة كل مرة . والنسبة للمستحضرات ذات الحجم الكبيرة ، فانه من الضروري ان تكون المرحلتان رخيصتين ، حيث انه من البادر ان تعاد الدورة بطريقة فعالة . واحد هذه المواد هو الماء (حيث انه يعتبر الأساس للوسط الاستثنائي) وذلك تكون الأخرى مادة مثل البنزين ، الاثير ، أو البترول .

الاستخلاص المائي ذو المرحلتين : وفي هذه الحالة يتم رج البروتين مع خليط ذي أساس بوليمري ، الذي يترسب عند استقراره ، في حابقتين متميزتين (جليكول البولييثيلين PEG ، والملح هو الذي يقوم بهذه العملية ، على سبيل المثال) ، وترتب الظروف بحيث ينتهي المنتج الى طبقة واحدة ومعظم الملوثات في الطبقة الأخرى .

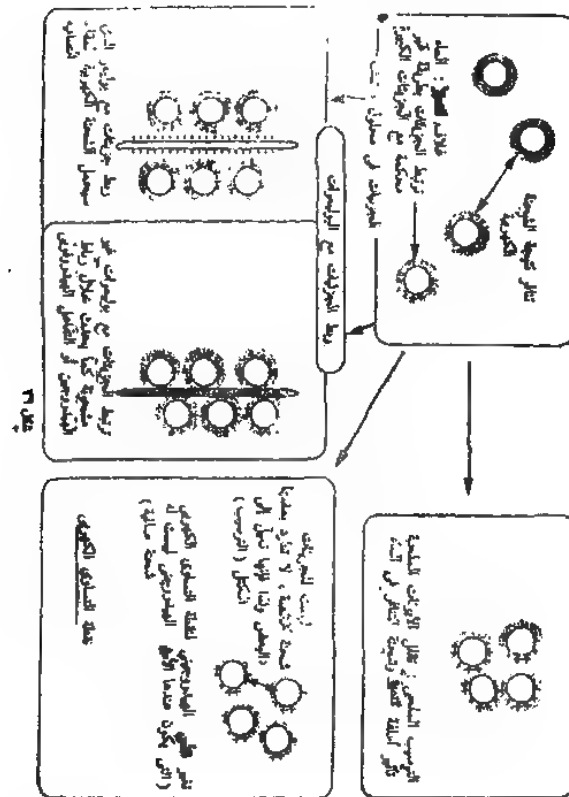
ترسيب البوليمر : بعض البوليمرات وخصوصا الجليكول بولييثيلين يمكن ان ترتبط مع البروتينات بطريقة معتدلة وتجعلها ترسب بطريقة منسجمة .

تغير الطبيعة بالتسخين . وتعتبر هذه الطريقة بسيطة وفعالة اذا كان البروتين الذي يسخن ثابتا (ثابتا بالحرارة) : ويسخن الخليط تماما ، ومعظم البروتين يغير طبيعته ، وبذلك يتخثر ويرسب خارج المحلول . والبروتين الثابت للحرارة يظل ذائبا . وهذه الطريقة تصل مع بعض البروتينات فقط . ويمكن استخدامها أيضا في بعض الظروف لفصل البروتينات من المنتجات غير البروتينية (مثل المواد الناشئة عن الأضطر).

عمليات فصل النقاط المتساوية الكهربائية : تعتبر معظم البروتينات غير ذائبة تماما عند PH معين (نقطة تساويها الكهربائية أو PK) ، ولذا أخيف الحوض أو القلوي حتى تكون درجة الحمضية للمحلول عند نقطة التساوي الكهربائي هذه ، حيثئذ فلن هذه البروتينات مترسب . وبإضافة الماء مرة أخرى ، فانه عادة يهيد تحليل المرسب .

انظر أيضا المصباح ص : ٢١٢ ، طرق التفتية ذات الحجم الصغير
ص : ٢٢٢ .

انظر الرسم رقم : ٣٩ .



طرق التنقية : الأحجام الصغيرة

PURIFICATION METHODS : SMALL SCALE

ولما كانت معظم منتجات التقنية الحيوية يجب أن تكون نقية تماماً ، من أجل استخدامها كمقايير ، أو لإنتاج الكيماويات الدقيقة ، فإن طرق التنقية البسيطة نسبياً التي تمرلها من المستخلص ذي الحجم الكبير لا تعتبر مناسبة بدرجة كافية . وعلى ذلك تتطلب خطوة أخرى من عملية التنقية . ويوجد العديد من مثل هذه الطرق ، لكن القليل منها الذي يستخدم بطريقة تجارية . ويتميز معظمها طرقاً كروماتوجرافية ، وفي هذه الحالة يمر الخليط من خلال أنبوبة والتي تملأ ببعض المواد والتي سيلتصق بها بعض المكونات في الخليط ولا تلتصق بها المكونات الأخرى . ولا يهم فيما إذا كان المنتج الذي ترغبه يكون ملتصقاً أم لا ، على أساس أن المكونات مستقوم يحصل العكس .

الانجذاب الكروماتوجرافي (انظر التحليل الكروماتوجرافي الانجذابى ص : ١٦) .

ترشيح الجبل : وهذه هي الطريقة الكروماتوجرافية التي نفصل فيها الجزيئات عن طريق الحجم ، (أقطار الجزيئات) .

التبادل الأيوني : وهذه الطريقة تفصل الجزيئات تبعاً لشحنتها . حيث أن شحنة الجزيء تعتمد على الـ PH ، وبالاتحاد بين الـ PH المتغير والتبادل الأيوني الكروماتوجرافي ، يمكن تحقيق فاعلية كبيرة في تنقية البروتينات .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وهذا النوع من الكروماتوجرافية يستخدم انجذاباً مختلفاً والذي يكون لدى الجزيئات المختلفة من أجل المواد الهيدروفوبية ، أى بالنسبة إلى المواد التي تعتبر كارهة للماء مثل اللدائن (في مقابل المواد المحبة للماء مثل الورق) . والأوجه الفائضة . في جميع طرق الفصل الكروماتوجرافي هي $FPLC$ و $HPLC$ ، والتي زعمت ينسب معينة من الأدوات المصممة إلى طرق إنتاجية في بعض الحالات . و $HPLC$ - وهي كروماتوجرافية السائل ذي الضغط المرتفع - تقوم

يصنع الخليط خلال العمود الكروماتوجرافي عند ضغط عال جدا ، لفصل
فصل دقيق تماما في فترة وجيزة * و HPLC كروماتوجرافية السائل
ذو البروتين السريع ... وهي تقنية أكثر تخصصا لفصل البروتينات ، وذلك
بسبب أن المنتجات التقني حيوية تعتبر بروتينات قد وجدت لها سبيلا
في الاستخدام * والضغط المستخدم في HPLC يعتبر أقل بكثير عنه
في حالة ال HPLC ، وعلى ذلك يكون الجهاز المستخدم ونحيا بدرجة
محسوسة *

انظر أيضا التحليل الكروماتوجرافي اللوني ص : ١١٥ *

وتعتبر هذه إحدى الطرق ذات الأساس التقني الحيوي لاكتشاف العقاقير التقليدية (الكيميائية) - وتعتمد هذه الطريقة على حقيقة أن العديد من الأدوية تتأثر بالإرتباط ببروتينات معينة (مستقبلات) خارج أو داخل الخلايا : وهذه البروتينات ترتبط عادة بهرمونات أو خلايا أخرى ، وتتحكم في سلوك الخلية ، بالرغم من أنها قد تكون الإنزيمات أو عناصر إشارية للخلية . إلا أن الدواء يتداخل مع الدور الطبيعي للبروتين .

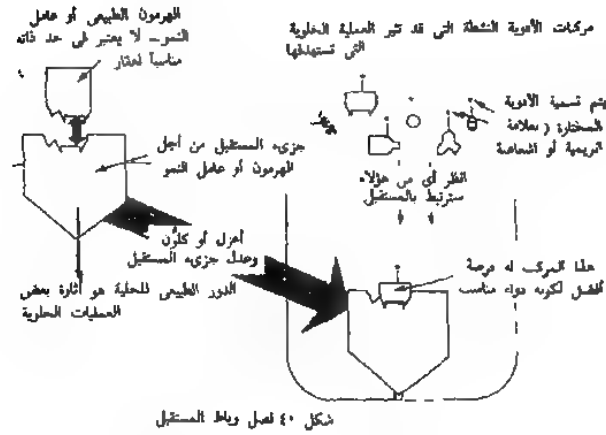
ولايجاد عقار يكون له تأثير معين على الخلية أو الحيوان . ينطوي على تعريض الخلية أو الحيوان إلى العقار ، وبعد ذلك يجري البحث عن التأثير الأكثر مراوغة . وتمزج اختبارات رباط المستقبل البروتين المتقبل ، وبعد ذلك تبحث عن المواد الكيميائية التي تلتصق بهذا المتقبل . وتلك المواد التي تلتصق قد لا تكون العقاقير المناسبة ، لكن المواد التي لا تلتصق تكون بالتأكيد هي ليست المطلوبة ، وبذلك تكون قد قربت المجال .

إن المشاكل تعتبر مشكلتين : أولاً ، يجب أن تعرف ما هو المتقبل المناسب . (وفي الواقع ، فإنه بالنسبة إلى العقاقير المعينة قد لا يكون هناك أي متقبل والذي يكون خاصاً بطريقة كالمية ، أو متمركزاً على خلايا قليلة بدرجة كافية . وتماثل العقاقير المخصصة للسرطان من مشكلة أن الخلايا السرطانية لا تكون لها في الغالب بروتينات وحيدة يستطيع الدواء أن يصلها هدفاً له) .

انظر الرسم رقم : ٤٠ .

ثانياً : وحتى بالرغم من أنك قد حددته ، فإنه يوجد عادة عدة آلاف من الجزيئات لكل خلية ، وعلى ذلك فانت مضطر إلى تشتيت عدة كيلوجرامات من العقار ، لكي تحصل على مليجرامات قليلة من المتقبل . وعلى ذلك فإن المتقبلات يتم عزلها غالباً من خطوط الخلية المستنسخة ، والتي تم اختيارها لتصلها بطريقة مفرطة ، أو من الجينات المستنسخة التي تعمل المتقبلات في الخلية أو الخلايا التديية .

وتوجد هناك عدة شركات عاملة في استخدام فصل المتقبل والتي تشتغل على معظم شركات العقاقير الرئيسية ، وعدة شركات صغيرة مثل شركات بروتس وريسبتوتك ، اللتين تكرسان جهودهما من أجل تصميم



الدواء المنطقي • والشركة الأكثر أبهة وفخامة هي شركة افيماكس ، وهي الشركة التي تطور طرقا كيميائية من أجل ترسيب أعداد ضخمة من البيبتيدات وقليلات التنوى على الرقائق السيليكونية الصغيرة واستخدامها في فصل هذه البيبتيدات والمركبات الأخرى من أجل قدرتها على الارتباط بالمتقبلات •

تقنية الد ن ا المطعم

RECOMBINANT DNA TECHNOLOGY:

هذا هو الاسم الجامع لكل التقنيات التي جعلت من الازدهار الحديث ، للتقنية الحيوية أمرا ممكنا • وتسمى هذه التقنية أيضا ، هندسة الجزيء الحيوى ، خصوصا في فرنسا (ingenieur biomoleculaire) .

وتسمح تقنيات الردن أ المعالج لعالم التقنية الحيوية ، بأن يعزل ويكرر ، جينا واحدا من كل الجينات ، الموجودة في كائن عضوي ، وعلى ذلك يمكن دراسة هذا الجين ، وتغييره وإدخاله في كائن عضوي آخر . ويعرف هذا الأسلوب أيضا باستنساخ الجين (لأنك تنتج مجموعة كاملة من الجينات المتطابقة) ، ويسمى الناتج أحيانا باستنساخ الجين ، أو ببساطة الاستنساخ . ويطلق على الكائن العضوي الذي يتم استخدامه بواسطة أساليب الردن أ المعالج ، بالكائن العضوي المستقل وراثيا (GMO) . وتشتمل استخدامات تقنية الردن أ المعالج على المجالات الآتية :

★ ★ عزل الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على وصل الجين بواسطة متجه ، ووضع الناتج داخل كائن عضوي مناسب ، ويكون عادة بكتيريا أو خيرة . هذا الردن أ الجديد يتم عمله من قطعتين من ردن أ على الأقل (الجين المستهدف والمتجه) ، ويسمى في هذه الحالة بال (ردن أ) المعالج ، ثم تنمو بعد ذلك هذه المجموعة ، وتتضاعف (مجموعة الجين - المتجه) ، وهي عندما تقوم بهذا التضاعف ، فإنها تنتج مستنبتا من الخلايا ، ويقال في هذه الحالة ان الردن أ (ردن أ) ، قد تم استنساخه داخل المتجه .

★ تحديد وتشخيص الجينات : وتشتمل هذه الطريقة على إيجاد المستنبت الذي يحتوي على الجين المطلوب . ويتم ذلك باستخدام الطرق الكيميائية ، كزيادة الطاقة من أجل تمييز جين من آخر ، والذي قد يكون في ذبذبة تسلسل الردن أ (انظر تسلسل الردن أ رقم : ١١) .

★ الأسلوب المشابه هو المستنبت الثانوي : وفي هذه الطريقة يتم أخذ ، مستنبت جيني كبير ، وتميزه إلى قطع صغيرة ، ويتم فصل مستنبت جديد من كل قطعة ، وهذا يعني ان ما كان في الأصل ، قطعة كبيرة من الردن أ ، أصبح الآن قطعا صغيرة ، قطعا أكثر ملامة . ويتم ذلك غالبا عندما تؤخذ قطعة كبيرة من الردن أ ويوضع فوقها العديد من الجينات ، ثم يتم فصل الجينات بأن يوضع كل جين في مستنبت جديد .

★ فصل الجينات : وتشتمل هذا الأسلوب على إحلال ، أي شيء من قاعدة واحدة إلى كتلة كاملة من الجين ، مع ردن أ آخر ، باستخدام الجينات المتحركة الموجهة الموقع .

★ ★ وصنع الجينات في كائن عضوي آخر : وفي بعض الحالات قد يكون هذا غير ضروري ، بقدر ما تكون المعلومات عن الجين هي المطلوبة . ومع ذلك ، فإنه بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، يعتبر وضع الجين أمرا

مهما ، وعلى ذلك ، يوضع الجين ، في كائن عضوي آخر ، باستخدام إحدى الطرق الآتية :

transfection, transduction, transformation, biolistics, electroporation, or microinjection.

انظر أيضا الموضوعات التالية : biolistics الحقن الحيوي

ص : ٦٤ ، electroporation الدمج الكهربائي ص : ١٥٥ •

homologous recombination التماثل الخلي ص : ٢١٦ •

pcr : سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ •

site-directed mutagenesis : الجينات الطامرة الموجهة الموقع

رقم : ٣٦١ •

transfection : النقل بالمسوى رقم : ٣٨٥ •

ال د ن أ الملمع : القطع والعدد

RECOMBINATION DNA : BITS AND KITS

توجد هناك عدة أجزاء من تقنية استنساخ ال (د ن أ) ، يشترك اليها عادة ، دون أن تفرق بشرح اضافي • والالزيات والكواشف التي تتحدث عنها كثيرا هي :

★ ★ المكثف / الرابط : هذه هي قليلات التنوي القصيرة ، والتي تستخدم في وصل جزيئات ال (د ن أ) المختتة ببعضها البعض • ولكي يتم هذا الوصل فعلا ، فانها تكون بحاجة الى انزيم الربط •

★ ★ انزيم بوليمر ال (د ن أ) : وهو الانزيم الذي يصنع ال (د ن أ) • ولكي يقوم بهذا العمل ، فانه يجب أن يكون لديه جزيء ال (د ن أ) لكي ينسخ منه (النموذج) ، وجزيء (د ن أ) قصير لكي يبدأ به (البادئ) ثم يقوم بعد ذلك بإضافة القواعد ال (البادئ) ويستمر في نسخ النموذج الى ان يصل الى النهاية •

★ ★ انزيم الربط (د ن ٩) : وأحيانا أيضا ، انزيم الربط (DNA ligase) ، ويقوم هذا الانزيم بربط جزيئين من جزيئات (د ن ٩) المضاعفة الأزدواجية مع بعضهما لكي يصنعا جزيئا طويلا واحدا .

★ ★ Klenow : وهو نبط من ألساط انزيم البوليمير (د ن ١) .

★ ★ الميثيلية : وهذه هي العملية (ومرة أخرى سم بواسطة انزيمات معينة ، الميثيلات) التي تضخ مجموعات الميثيل على قواعد معينة فوق (د ن ١) . ان وجود هذه المجموعات الميثيلية ، يمكن ان يوقف بعض انزيمات التقييد التي تقن الحرب عند هذا الموقع .

★ ★ انزيمات التقييد : وهي الانزيمات التي تهاجم غيط (د ن ٩) المزدوج ، عند تسلسلات قاعدية معلومة تماما . وفي أماكن أخرى غير محددة أيضا . وعلى ذلك ، فإنها تقطع ال (د ن ١) المكون الى قطع قليلة فقط - والمكان الذي يتم فيه القطع ، يسمى بموقع التقييد ، والخريطة التي تجمع كل هذه المواقع ، في أحد المستندات ، تسمى بخريطة التقييد .

★ ★ الانزيمات الناقصة العكسية : هي انزيمات تصنع ال (د ن ١) ، لكنها تستخدم النسودج (د ن ١) ، لكي تقسوم بالنسخ ، وليس ال (د ن ١) .

★ ★ انزيم بوليمير (د ن ١) : ويوجد من هذه الأنواع العديد في كل مكان ، وخصوصا انزيم بوليمير (SP4 RNA) . وتستخدم هذه الانزيمات ، في صنع نسخة (د ن ١) من (د ن ١) . وهي تحتاج الى نموذج ، ولا تحتاج الى بادى .

انزيم بوليمير (Taq) : انزيم بوليمير (د ن ١) أحمر يصنع من الكاسبس الحرارية (thermus aquadone) ، ومن انزيم يكون ثابتا عندما تصل درجة الحرارة الى ٩٥ درجة مئوية . ويوجد العديد من « العدد » في الأسواق ، مجموعات من الكواشف، الانزيمات ، وال (د ن ١) . وحتى الكائنات المصنوعة أيضا التي تم تطويرها في عبوات والتي تعمل سويا لتحضير عينات القمترى . ومن بينها تلك المنتشرة كثيرا ، وهي عبوات العدد (والتي تستخدم في استنبات البكتيريا اللازمة) ، النسخ عن طريق أنابيب الاختبار ، وعدد النسخ (التي تؤدي عملية النسخ والنقل في أنبوبة الاختبار) ، العدد المستخدمة من

أجل البيانات المتحوّلة الموجهة الموقع ، العدد المستخدمة من أجل تسمية
ال د ن أ مع النشاط الاشعاعي ، الفلورية ، أو التسمية الكيميائية ،
وهكذا .

وهناك اتجاه فكري يقول بأن هناك العديد من العدد ، لم يحيط
البيولوجيا الجزيئية ، قد تم توجيهها الى لعبة ، وضع العدد المناسبة
ونلقى النتائج . وعند القيام بذلك ، سواء في وجود العدد ، فإن الكاتب
يرى أن العدد ، لها المجال الكبير الذي تستخدم من أجله ، وذلك للسماح
للعالم ، بأن يركز على إجراء التجارب الحلاقة ، فضلا عن اللجوء الى صمم
جميع الكواشف التي يحتاج إليها .

REGULATION

تنظيم

يشكو بعض رجال التقنية الحيوية أحيانا ، من أن الصناعة قد
أثقلت بالتنظيمات الكثيرة ، لكن الواقع المبل ، يوضح أنها ليست متخمة
بالتنظيمات ، مثل العديد من الصناعات الأخرى ، وخصوصا تلك الصناعات
التي تعتمد على تقنيات جديدة نسبيا . والعديد من أشكال التنظيم في
مجال التقنية الحيوية ، قد تمت تغطيتها في هذا الكتاب .

★ ★ حقوق الاختراع والملكية الفكرية .

★ ★ أمان الكائنات المصنوية الحقيقية ، والتركيبات المورثة
هندسيا .

★ ★ أمان الكائنات المصنوية المورثة هندسيا ، والمزعم توزيعها الى
العالم الخارجي .

انظر أيضا التصنيف الآمن للكائنات المصنوية المجهرية ص : ٢٦٥ .

براءات الاختراع ص : ٢٩٥ .

تنظيم التصريح بمحاول الكائن المصنوي ص : ٣٤٢ .

تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوي REGULATION OF ORGANISM RELEASE

إن التنظيمات الخاصة ، بالتصريح المتأني لتداول الكائنات العضوية ، وخصوصا تلك الكائنات العضوية المستقلة وراثيا ، تنوع نوعا كبيرا . والولايات المتحدة لديها مجموعة مستقلة تماما من التنظيمات التي تراقبها وكالة حماية البيئة (EPA) ، بينما تتفاوت التنظيمات الأوروبية تفاوتنا كبيرا ، بلدا من تلك التنظيمات الأكثر تقييدا (الدنمارك) ، إلى التنظيمات الأكثر تحمرا (إيطاليا واليونان) * وطبقا للمقاييس الأمريكية * فإنه قد تم بحلول عام ١٩٨٩ ، أن كان هناك ١٤٠ تصريحاً متائيا لاجراء التجارب في الولايات المتحدة ، وحوالي نصف هذا الرقم في أوروبا . واصطاء التصاريح المتأنية لاجراء التجارب في الولايات المتحدة ، يخضع لجدل ونقاش موسع من الجمهور بخصوص أمان هذه التجارب ، وفي أوروبا ، حيث يكون وصول الجمهور إلى البيانات الخاصة بامرا صعبا ، فإن القوانين ، مثل قانون حماية البيئة البريطاني ، يسمح للجمهور بالوصول إلى البيانات الخاصة ، التي تمنى بالتصريح المتأني لاجراء التجارب الفعالة ، بأن نسمح لهم بنفس المستوى للمشاركة الصاهيرية التي تتم في الولايات المتحدة ، والتي نقلتها الخبرة الأمريكية إلى البلدان الأوروبية - وبحلول عام ١٩٩٢ ، فإن كل الدول الأوروبية ، ستخضع إلى الالتزام بتوجيهات القانون ٢٢٠/٩١ ، والخاص بمراقبة ، والاعلام عن التصريح المتأني *

السلطات التنظيمية (الولايات المتحدة) REGULATORY AUTHORITIES (US)

توجد في الولايات المتحدة ، هيئات تنظيمية متعددة ، والتي تركز مهمتها مراقبة صناعية التقنية الحيوية . وتعتبر من الأمور العامة ، فإن شروط هذه الهيئات بالنسبة لأمان وكفاية منتجات التقنية الحيوية شروط صارمة . وعلى ذلك تهدف جميع شركات التقنية الحيوية ، الواسا، بمتطلبات الولايات المتحدة التنظيمية ، على فرض أن الولايات المتحدة تعتبر السوق الكبيرة والوحيدة لهذه المنتجات ، والتي يصعب أيضا الدول والتنافس فيها من الخارج *

وهذه هي بعض الوكالات التنظيمية المهمة :

*** مجلس سياسات التقنية الحيوية القومي (NBPB) *
ويوفر لجنة علمية استشارية ، لوزارة الصحة والخدمات الإنسانية ،
للمناقشة المسائل العلمية المترتبة على تنظيم التقنية الحيوية .

*** مكتب الرئيس للعلوم والسياسة التكنولوجية (OSTP)
الذي حل محل لجنة تنسيق علوم التقنية الحيوية (BSOC) . وله نموذج
كبير في تقييم الأمن المثلثة لتنظيم التقنية الحيوية ، ويسمى النصح
الى الحكومة الفيدرالية بالنتائج التنظيمية . وتتداخل لجنة إحالة الدعوى
ومجموع الأعضاء بمقابلة مع (NBPB) .

*** إدارة الأغذية والعقاقير (FDA) . وتقوم بمراقبة وتنظيم
كافة العقاقير الطبية والأجهزة ، والأغذية الجديدة ، ومستحضرات التجميل ،
للتأكد بأنها بحالة جيدة ، وغير مؤذية لصحة الإنسان . وهي وكالة
مستقلة ، وهي الوكالة التنظيمية الرئيسية ، والتي يجب على أية شركة
أن تأخذ موافقتها قبل البدء في صنع عقار جديد ، أو جهاز طبي قبيل
تداوله في الأسواق . وبصفة عامة ، فإن تنظيمات (FDA) ، قد أفسحت
المجال للدول الأخرى في مجال التقنية الحيوية ، لأن سوق الولايات المتحدة
تسيطر على منتجات التقنية الحيوية ، وعلى ذلك فإن كل الدول ترغب في
أن تتأكد من أن عملياتها ومنتجاتها تتماشى مع متطلبات FAD التنظيمية .
وتشمل تنظيمات الـ FDA فعالية العقار ، ومن ثم كيفية إجراء
التجارب عليه . وكيفية تصنيعه (انظر GLP/GMP رقم : ١٧٨) ،
والصيغة الكيميائية التي استنبط بها العقار . ومن الملاحظ أنه منذ
عام ١٩٥٨ ، فإن عبء إثبات أن العقار أو المادة المضافة الى الغذاء يعتبر
من مسئولية المنتج ، وأن (FDA) ليست مسئولة عن إثبات أن العقار
غير آمن .

*** وكالة حماية البيئة (EPA) : وهي المسئولة عن تأخير
التصريح الثاني لتجارب الكائنات الموضوعة على البيئة .

*** إدارة تمويل الرعاية الصحية : أن تطوير عقار حيوى -
يعتبر مكلفا ومضيقا للوقت . وعند المرضى الذين سوف يستفيدون من هذا

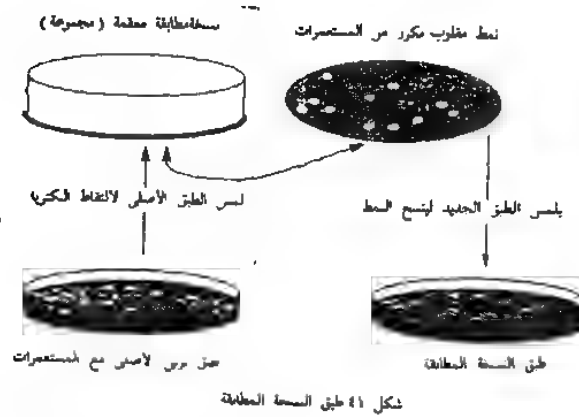
العقار ، يعتبر عادة عددا قليلا بالمقارنة بالعقاقير التقليدية العديد :
 وإدارة-الرعاية الصحية والتمويل لها دور بارز ولعمال في هذا المجال
 (HVFA) ، حيث تقوم بتحديد السعر المناسب للعقار الجديد ،
 وفيما إذا كانت الشركة التي ستقوم بتصنيع هذا العقار ، سوف تغطي
 تكاليف استثماراتها أم لا ، وهل تستطيع أن توفر المال اللازم للأبحاث
 المستقبلية . وقد أثر هذا على العقاقير الحيوية بوجه خاص : انريم
 الاستريبتوكين ، وقد استحدث ليكون دواء لتعجيل التجلط ، وتكلف
 الجرعة منه ١٨٦ دولارا ، وعقار (tPA) ، البديل المورث هندسيا والتي
 قالت عنه بعض الدراسات انه ، أكثر فاعلية ، تكلف الجرعة منه
 ٣٢٠٠ دولار ، وملاحظات (HCFA) تعتبر على وجه الخصوص مناسبة .
 مثل معظم العقاقير الحيوية - وفي الواقع ، فإن معظم الأدوية - تعتبر
 موجهة إلى المسنين ، والذين تفضل العديد منهم. مقلية برنامج الرعاية
 الطبية الفيدرالي (والذي يرمي ٣٤ مليون حالة ، مسن ومقصد) داخل
 الولايات المتحدة .

REPLICA PLATE

طبّق النسخة المطابقة

وهذا هو الأسلوب البسيط ، لنسخ واختيار البكتيريا . عدد من
 البكتيريا يتم انشاء على طبق برتني - الفرشة (طبقة من اللباد التقليدي
 المعقمة) توضع بعناية فوق الطبق ، وعندما ترفع ، فإن بعض البكتيريا
 يلتصق بها . ثم توضع الفرشة ، فوق طبق آخر ، حيث تلتصق فوقه
 بعض البكتيريا . هذا الطبق الثاني ، يحصل حينئذ نسخة مطابقة من
 الكائنات المضيوية التي كانت موجودة على الطبق الأول ، ويكون طبق
 النسخة الآن جاهزا ، ويتم اختبار البكتيريا التي فوق اختبارات تمييزية
 من أجل بعض الخصائص . وتلك العينات التي جاءت بنتائج طيبة يتم
 تحديثها ، والمجموعة المناظرة لها في الطبق الأصلي يمكن تحديثها ، لأنها
 تقع على نفس المكان الموجودة فيه بالطبق الثاني .

انظر الرسم والم : ٤٦ •



شكل ١: طبق السبحة المطابقة

والأساليب القريبة من هذه الطريقة ، هما طريقتا الصفيحة المعدنية المرفوعة ومستعمرة النشاف ، وفي هذه الحالات ، تكون الفرشة من العشاء المرشح الخاص ، والذي يوضع فوق الطبق . ويصعد أو تلتصق بعض الكائنات المضمرة الدقيقة بالعشاء ، يتم إزالته ويتم التعامل معه يكسر الخلايا وإطلاق ال (د ن ١) والبروتينات التي كانت بداخلها . وتقوم الاختبارات الكيميائية الخاصة باكتشاف ، فيما إذا كان ال (د ن ١) ، أو البروتين الذي تبحث عنه موجودا بينهما . ومرة أخرى يتم اكتشاف البكتيريا أو البكتيريا اللازمة التي تحترق على هذه البروتينات أو الجينات . عن طريق مواضعها الأولى في الطبق الأصلي .

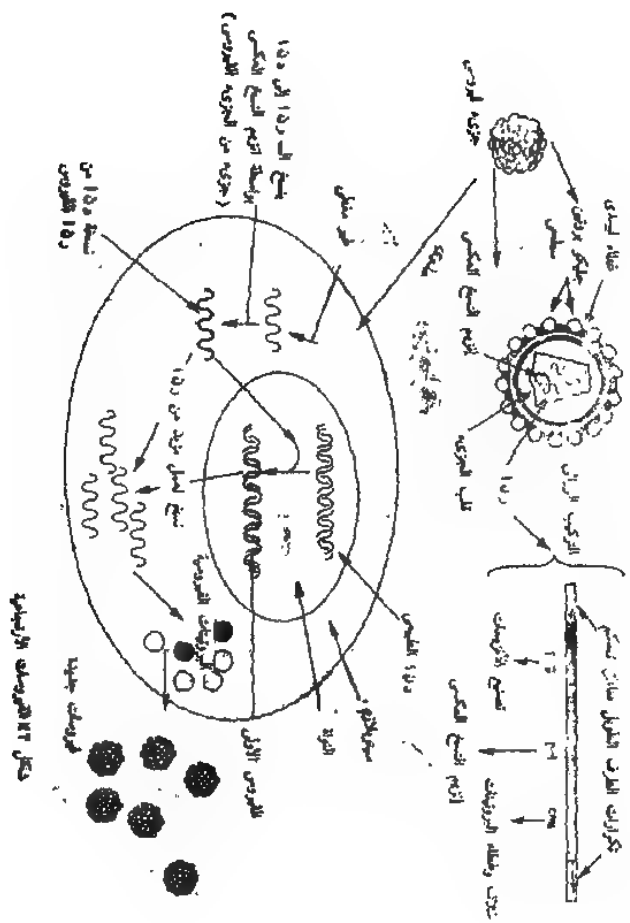
RETROVIRUSES

الفيروسات الارتجاعية

الفيروسات الارتجاعية ، هي تلك الفيروسات التي تنسخ جيناتها (د ن ١) فوق ال (د ن ١) ، كجزء من دورة حياتها . وفي العادة يتم

بعد ذلك ادخال (د ن أ) ، داخل ال (د ن أ) لخليتها العاقسة
(المضيقة) وتستطيع ان تظل هناك ، طوال الانقسامات المتعددة للخلية ،
كفيروس أممي ، الى أن تصلها إشارة تنبيهية ، لأن تنسخ عل (ر ن أ) ،
وعلى ذلك تتحول بروتينا فيروسيا ، وتقوم بصنع العديد من الفيروسات ،
والشيء الوحيد الذي يميز الفيروس الأول (Provirus) ، عن أي
(د ن أ) آخر في الخلية ، هو تسلسلها القاعدي .

انظر الرسم المقابل .



والفيروسات الارتجاجية جدرة بالأهمية للتقنية الحيوية لسببين :
 العديد من الفيروسات الارتجاجية لها أهمية طبية . ويصير فيروس الايدز (HIV) فيروسا ارتجاجيا ، مثل العديد من الفيروسات الأخرى الموجبة للجهاز المناعي ، عائلة (HTLV) ، وبعض الفيروسات التي قد تسبب السرطان ، في النماذج المصغرية (الفيروسات الارتجاجية للورم البشري) ، وعلى ذلك ، فإن دراسة حيائية الفيروسات الارتجاجية ، تعتبر مهمة للوصول للعلاج والشفاء من الايدز .

وقد استغلنا أيضا قابلية الفيروسات الارتجاجية على إصابة احصى الخلايا ، ثم اخذنا نسخ ال (د ن أ) الخاصة بها الى داخل كروموزومات هذه الخلية ، في صنع منتجات ال (د ن أ) الاستنساخية ، والتي تستطيع أن تجعل ال (د ن أ) الغريبة تنسخ بطريقة فعالة ، في كروموزومات الخلايا الثديية . وقد استغلنا هذه الخاصية في نقل العدوى للخلايا الثديية ، وخلق جينات مابرة حيوانية ، عن طريق إصابة حسلات الورم السرطاني الجنيني (BC) بواسطة منتجات الفيروس الارتجاجي . ويجب أن يكون لدى هذه المنتجات جزء فقط من ال (د ن أ) الفيروسي داخلها ، والا فانها قد تنتج الفيروس المعدى تماما . وعلى هذا الأساس ، فإن الفيروس الارتجاجي ذا الأساس المنتج ، تكون لديه تلك الجينات التي تكون مطلوبة لادخال ال (د ن أ) الى الكروموزومات ، وليس شيئا آخر .

ويتطلب أحيانا ان المنتج للمهندس وراثيا ، تجري الإصابة به في الخلية مع فيروس مساعد ، والذي يقدم بعض الوظائف الوراثية الضرورية ، ولكنه ليس هو نفسه الذي يدخل الى الخلايا .

والفيروسات الارتجاجية ، هي سلسلة معينة من احدي طوائف العنصر الجينية التي تسمى (بالناقلات الارتجاجية) ، تلك العناصر الجينية التي تستطيع ان تنسخ نفسها ، في أماكن جديدة داخل المادة الوراثية (genome) ، من خلال (و ن أ) وسيط . والعديد من العناصر الجينية التي تعتبر ذات قيمة لرجال الوراثة النباتية ، هي الناقلات الارتجاجية : وتستخدم هذه الفيروسات في نقل الجينات داخل الكروموزومات النباتية ، أو لاحتك تفرات احيائية هفتارة داخل النبات .

انظر أيضا الايدز ص : ٢٢ ، الكيم ص : ١٠٧ ، الحيوانات المابرة للجنين : التطبيق ص : ٣٨٥ .

انظر الرسم : ٤٢ .

الوراثة العكسية

REVERSE GENETICS

الوراثة العكسية ، هي نوع من التحليل الجيني ، والتي تبدأ بقطعه من الـ د ن أ ، ويقوم بمحص ما هي مصدره ، وعلى العكس ، من الوراثة العادية ، (الوراثة الأمامية) ، فانها تبدأ بالنمط الظاهري – كيف يبدو الكائن المصوى – وتستمر في فحص البناء الجيني ، حتى تصل في النهاية الى التفسير عن الـ د ن أ نفسه .

وهذه الأعمال المهمة لاستنساخ الجين ، مثل عزل وتشخيص الأنسجة الكيمية للجين ، غالبا ما يطلق عليها بالوراثة العكسية : وبالرغم من أن هذه الطرق تقوم على الاستقلال الكامل لتقنيات الـ د ن أ المالحج ، فانها لا تزال تبدأ بسط ظاهري مرصود (المرض) ، وتعمل دائما من خلال تقنيات جينية مفصلة ، الى ان تصل الى التفسير الجيني لما يجري حوله . وقد استخدمت الوراثة العكسية على سبيل المثال ، في فهم البناء الجيني لسلسلة من الفيروسات ، متضمنة فيروس الايدز . والنسبة الى هذا الفيروس ، فان تركيب الـ د ن أ له معروف تفصيلا . لكن العمل الذي يقوم به لا يزال مجهولا . ومن ثم ، فان التفريعات الاحيائية قد اكتشفت أو صنعت بالنسبة للـ د ن أ ، وأصبح تأثيرها على النمط الظاهري معروفا . وهذه الطريقة ، فان وظيفة هذه القطع الجينية ، يتم التعامل معها .

طور الحفازات العضوية المنعكسة

REVERSED PHASE BIOCATALYSIS

بعض الانزيمات ، تعمل على التفاعلات أو المنتجات التي تكون معظمها أو تقريبا كلها غير قابلة للذوبان في الماء . والبعض الآخر يعمل باستخدام الماء كركيزة ، ومن المفيد أن تتم إزالة الماء من التفاعل لجعله يجري في الاتجاه العكسي . ولدى كلتا الحالتين فإنه من المفيد ، أن تجري تفاعلا انزيميا ، في مذيب آخر بخلاف الماء .

ويقدم طور الحفز العضوي ، والسوائل الأكثر حساسية ، طرقا للقيام بهذا العمل (انظر طور الحفز العضوي ص : ٢٩٢ ، والسوائل الانزيمية ودفاترة الحساسية ص : ٣٧٥) ، ولكن الطريقة البديلة التي لا تعتبر

وإدكالية ، هي طور الحظن العضوي المنعكس ، وتسمى أيضا الحفازات الضوئية ثنائية الطور (biphasic biocatalysis) ، والتي يتحلل فيها الأبريم إلى قطرات ميكروسكوبية من الماء ، يكون معلقا في مذيب عضوي ، يكون محتويا على ركيزة تفاعل أو منتج ، وتنتشر الركيزة الأنزيمية من المذيب في كميات ضئيلة جدا ، وبهذه أن يؤثر عليها الأنزيم تعود مرة أخرى مندمجة إلى المذيب ، وحيث أن القطرات ضئيلة جدا ، فإن معدل الانسحاق يكون سريعا جدا ، وعلى ذلك يتقدم التفاعل بمعدل مناسب .

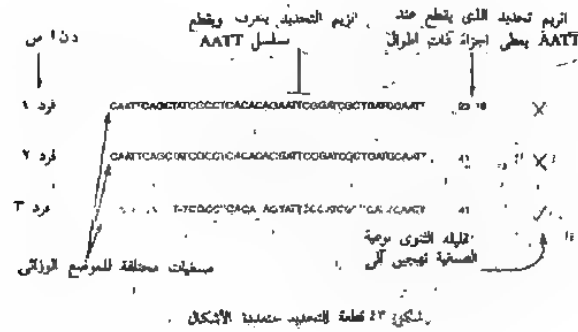
والتي في هذه العملية هو باستعمال شعاع ضوئية صلبة لحمل الأنزيم في محلول عضوي كامل . وهذه الشعاع الضوئية لها طاقة جزئية أحادي من الماء ، تمتز على سطحها : ويلتصق الأنزيم بها ، ويتجمد في الحال (وعلى ذلك يكون من السهل التخلص منه كجزء من المادة الصلبة الرقيقة ، بمجرد أن يتم التفاعل) ، ويتم تنشيطها بالماء ، وتنتجها عن طريق التجديد . والمواد الضوئية مثل السيليكا أو السيليات ، يتم استخدامها عادة .

ومن مميزات هذه النظم ، أنك لا تحتاج إلى إزالة الماء من الأنزيم تماما ، قبل التفاعل (وتحتاج صلبة الحزم العضوي إلى إزالة الماء تماما من الأنزيم . لكي تعمل بطريقة جيدة) ، وعلى ذلك يحسب من السهل تشغيلها .

قطعة التحديد متعددة الأشكال RFLP

(RFLP) تمثل الحروف الأولى قطعة التقييد متعددة الأشكال ، وهذا المصطلح نتائج الاستعمال ، في سلسلة من تطبيقات تقنية ال (د ن أ) في مجال الوراثة . وهي تعني قطعة ال (د ن أ) التي تتحلل من شخص لآخر . وهي لا تتعلق بالموضوع فينا إذا كان ال (د ن أ) له وظيفة أم لا ، أو بقية إذا كان هذا التقييد ملبا . إن المصطلح يرجع فقط إلى طريقة اكتشاف التعر فقط ، وذلك قبل خلال استعمال أنزيمات القطع العاجية التي تسمى بأنزيمات التقييد . إن جورج ال (RFLP) ، من أن أحد المتغيرات يقطع بواسطة إنزيم خاص ، في موقع واحد ، ولا يتم قطع المتغير الآخر . وهذا يعني أن القطع الناتجة بين هذا الإنزيم ، المتحددة بين هذا ال (د ن أ) ، تكون لها أطوال مختلفة .

ولقد وجدت هذه الطريقة (RFLP) مجالا واسعا لها ، حيث استخدمت كجينات علامية ، في مجال دراسة الجينات .
انظر الرسم رقم : ٤٣ .



وتستخدم طريقة (RFLP) في التمييز بين البؤبؤ الذي يتم فيه
توريث قطعة (د ن ١) لشخص من أحد والديه (بخلاف الآخر) ، وإذا
كانت (RFLP) قومية من الجين الجاري البحث عنه ، لكنها لا تستطيع
اكتشافه مباشرة ، حينئذ ، فإن هناك فرصة طيبة ، في أن الجين
المستهدف قد تم توريثه مسبقا لك (RFLP) . ويقال عن (RFLP)
علام رابط ، حيث أنها طيمياء وحيوية ، ترتبط بالجين الذي تبحث عنه .

وهناك اصطلاح قريب ، وهو قليلة التكرار ذي الصيغة النوعية
(ASO) . وهو التكرار الذي سوف يتجهن الى ال (د ن ١) من أحد
الأفراد وليس من الفرد الآخر ، لأن ال (د ن ١) تختلف بقاعدة أو اثنين .
وتسمى الأشكال المتغيرة من ال (د ن ١) بالصيغيات ، وكل من (RFLP)
و (ASO) ، قد استخدما بطريقة فعالة في الجينيات البشرية ، وفي
برامج تربية النبات والحيوان .

الانزيمات الريبوزية

RIBOZYMES

وتسمى أيضا بـ (ر ن أ) المعزى وهي جزيئات ال (ر ن أ) التي تحفز التفاعل الكيميائي ، وفي الغالب ، تكون نتيجة تحليل (ر ن أ) أخرى . وقد كان لاكتشافها في الواسط الثمانيات ، فن قلب الفكرة القائلة بأن البروتينات هي الوحيدة التي تستطيع القيام بالحفز البيولوجي ، راسا على عقب ، وقد فاز (Cochand Altman) ، بجائزة نوبل بسببها . والانزيمات الريبوزية لها تأثير فعال في مجالين . فقد عرفت دائما بأنها عوامل حفازية فعالة ، حيث أن تأثيرها على ال (ر ن أ) الأخرى تأثير فعال . وهي على سبيل المثال ، تستطيع مهاجمة (ر ن أ) القروسية ، بلون أن تؤثر على (ر ن أ) العادية في الخلية . وعلى ذلك فإنها تؤثر كموامل مضادة للفيروس ، ومن خلال مقدورها الفعالة على مهاجمة (ر ن أ) في الجينات المتورمة ، كموامل مضادة للسرطان . ولا تزال الانزيمات الريبية في طور البحث بالنسبة لاستخدامها في المجال العلاجي ، بالرغم من أن بعض الأنواع الخاصة جدا المستخدمة في أنبوب الاختبار ، مثل (ر ن أ) المضاد للاحساس ، قد تكون لها تأثيرات غير متوقعة عندما تدخل ال الخلايا . بينما لا يزال ادخالها الى الخلية مشكلة أيضا . ويتحطم ال (ر ن أ) بسهولة تامة عن طريق الكيمائيات أو الهجوم الانزيمي ، وعلى ذلك يجب حمايتها عن طريق الكبسلة ، على سبيل المثال فخل الليبوسومات ، لكي تصل الى الخلية التي ستؤثر فيها .

والمجال الآخر ، هو استخدام الانزيمات الريبية كحفازات صناعية ، واختيار الانشطة الحفزية المناسبة خلال الاستنساخ الدارويني .

انظر أيضا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ .

S

SCALE-UP

رفع النسبة

رفع النسبة ، هي عملية تحويل منتج التقنية الحيوية ، من النظام المعمل ، الى النظام الذي يكون مفيدا من الناحية التجارية . والقليل من عمليات التقنية الحيوية ، يتم اجراؤها وفقا للنظم المعملية (وعلى سبيل المثال ، انتاج الكواشف التي تستخدم في مجال البحث ، مثل الأجسام المضادة احادية الاستنساخ) ، في حين ان بقية المنتجات يتم تصديرها ، على نطاق أكبر عن النطاق المستخدم للأغراض البحثية .

ان الصعوبة التي تقابلنا هنا ، عند رفع نسب الانتاج الحجمي ، هي ان طنا من بكتيريا التخمر ، لا تعامل بنفس الطريقة التي تنتج بها جراما واحدا من نفس البكتيريا ، الا اذا قسمنا البكتيريا الى مليون انبوبة منفصلة . وبصفة عامة ، فانا لا نستطيع تطبيق نفس الشروط المطبقة في المعمل على الانتاج الحجمي الصناعي . والبديل لذلك ، ان الانتاج تتم مضاعفته الى نظم انتاج كبيرة الحجم ، وعلى سبيل المثال ، فان كل عملية انتاجية يتم مضاعفتها قدر عملية الانتاج السابقة عليها عشر مرات . وفي كل مرحلة ، من مراحل مضاعفة الانتاج ، تجري مراجعة الكمية المثل للاهبيات الجديدة ، والمتغيرات الميكانيكية (مثل معدل التقليب ، ومعدل وطريقة الامداد بالهواء) ، والتي ترجع جميعها الى خبرة رجل التقنية الحيوية ، ينظم الانتاج السابقة ، والالمام التام باجراءات زيادة نسب المنتج . وتوجد في هذا الخصوص بعض الصيغ الرياضية التي تساعد رجل التقنية الحيوية ، وبالرغم من ذلك ، فان عمليات التجريب ، تعتبر مهمة ايضا .

ان مشاكل زيادة النسب ، لم تكن مفهومة تماما بالنسبة للمهندسي الوراثة الأوائل ، وعلى ذلك ، كان هناك في أواسط الثمانينات ، نقص خطير في الخبرة العملية في هذا المجال ، بالرغم من أنه قد عرف الآن أن النتيجة العملية الرائدة لن تترجم الى بنك من النقود ، لأن رفع النسب ، قد تكون بالغة التعقيد .

البحث المجهري بطريقة المسح الأنبيوي SCANNING TUNNELLING MICROSCOPY (STM)

وهذا هو النوع الحديث من المتطاول ، الذى وعد بأن يكون المحلة الأخيرة ، فى اكتشاف تركيب الجزيئات الحيوية (من بين أشياء أخرى) . والتقنية الوثيقة الصلة ، هو مجهر القوة الذرية . ومن حيث الجوهر ، فإنه يعتبر ابرة مخزومة فائقة الحدة ، تقوم بالتمسك البطيء للمادة المختبرة ، ويصير التحكم فى القوة المسلطة على الامة ، أو القوة الدافعة الكهربائية لرأس الامة . وعندما تصادف الامة إحدى الذرات الملتصقة ، فوق السطح العام للمادة المختبرة ، يجرى قياس القوة الزائدة/التيار . وعن طريق المسح ، جيتة وذاهايا عبر السطح ، فإن صورة تضاريس السطح يمكن رسمها بالقياس الذرى .

وهناك مجالان للتطبيق فى حقل التقنية الحيوية ، لم يتقدم أى منهما بأكثر من مرحلة الفضول المعملية .

وفى التطبيق الأول ، يتم اكتشاف الشكل المادى ، للجزيئات المعقدة دون الحاجة للانتجاء الى البلورات النقية ، التى يتطلبها الكشف بطريقة اشعة اكس .

وقد استطاع (ارسكوت وبلوفيلد من جامعة مينيسوتا) ، انتاج صصور لتركيب الحلزون المصاعف لـ (د ن أ) المخلوق ، باستخدام طريقة (STM) . وعند صنع الجزيئات المعقدة للاختبار تحت هذا المنظار ، بواسطة الضوء ، (وبذلك تنفخ أشكالها) ، فإن شيئاً ما يمكن استنتاجه عن الطبيعة الكيميائية ، للقطع الفردية ، للجرىء الحديد ، بالإضافة الى حجمها وشكلها .

وتعتبر الطريقة الأخرى ، فكرة متطرفة أيضاً . وهى استخدام STM كأسلوب للتصوير العلى للذرات هنا وهناك ، وحلق كائنات كيميائية جديدة . والى ذلك الحد ، فإن هذه الطريقة كانت مقصورة على رسم الحروف بالذرات الفردية ، على الأسطح البلورية ، والذرات المستخلصة . هى ذوات الزينون (عنصر غازى خامل) ، فى شركة IBM فى سان جوز والكبريت (فى شركة هيناشى بطوكيو) . ومن حيث المبدأ ، فإن هذا قد يؤدى الى التصنيع المباشر للجزيئات الحيوية الجديدة ، والتى يكون من الصعب ، صنعها بالطرق التقليدية : وبالرغم من ذلك ، فإن هذه الفكرة تعتبر من المشكلات الشخصية لـ (باك روجر) حتى هذه اللحظة .

انظر أيضا الحساب الجزيئى ص : ٢٦٨ ..

البروتين وحيد الخلية (SCP) (SINGLE CELL PROTEIN)

انتكر في عام ١٩٦٦ ، بمعهد ماساشوسيتس للتكنولوجيا (MIT) ، مصطلح البروتين الوحيد الخلية ، الذي يرجع الى الكتلة الحيوية البروتينية ، التي تستخدم كغذاء إضافي للحيوانات أو الناس . سواء أكان البروتين معزولا ، أم خلايا بكتيريا تامة (معالجة بطريقة مناسبة) ، فإنه يسمى بروتينا وحيد الخلية (SCP) .

إن الدافع وراء تطوير هذا البروتين ، جاء من حقيقة أن نقص الغذاء المتزايد ، في الكثير من حالات الجوع في العالم الثالث ، يرجع أساسا الى نقص البروتين ، وليست كمية الغذاء ذاتها ، وبالمثل ، فإن العامل المحدد ، في نظم تغذية الحيوان المبددة ، هو كمية البروتين المتاحة لنمو الحيوان ، وليس المحتوى الكالوري الكلي الذي يحصل عليه الحيوان . وكانت الفكرة من وراء تطبيق تقنية البروتين وحيد الخلية ، هي استخدام البكتيريا وجعلها تنمو على ركيزة كربونية رخيصة ، وعن طريق مصدر نتروجين رخيص مثل الأمونيا ، لصنع بروتين يكون مناسباً للاستخدام البشري أو على الأقل للاستهلاك الحيواني .

وكما هو متبع بالنسبة لعمليات التخمير ، ذات مستوى الانتاج الحجمي ، فإن الأساس الذي يجعل هذا البروتين اقتصاديا ، هو إيجاد مصدر رخيص للكربون ، بقدر كافٍ .

وقد جُرب في هذا المجال البترول والغازات الطبيعية ، وكلاهما كانت مكلفة اقتصاديا حتى عندما كان سعر البترول رخيصا .

وقد وجد أن الميثانول ، الذي يصنع من الغاز الطبيعي ، ركيزة فعالة مناسبة ، تستطيع البكتيريا أن تستخدمها بسهولة (حيث أن البكتيريا تحتاج الى القليل من الأكسجين للنمو على الميثانول ، بالإضافة الى أن الميثانول ، يذوب في الماء) .

وقد طور معهد ICI طريقة انتاج الكتلة الحيوية ، باستخدام البكتيريا النامية على الميثانول (methanococcus) ، لانتاج منتج بروتيني في جزئية ، ويسمى بـ (pruteen) ، وكان حجم انتاج المصنع ١٠٠٠٠ م^٣ ، وسعة ٧٠٠٠٠ طن. من البروتين الوحيد الخلية في العام . ورغم اقتصاديات الحجم ، فقد كان ذلك عند الحدود الدنيا الاقتصادية ، بالرغم من استخدام معهد ICI طرق الهندسة الوراثية ، بغرض تحسين كفاءة صليبت الأيض البكتيري ، عن طريق استخدام الأمونيا لصنع البروتين .

والمشاكل التي نشأت من استخدام البروتين الوحيد الخلية ، هي أن الكائنات المضيوية الدقيقة ، كانت لديها نسبة عالية من محتوى الحمض النووي (د ن أ ، و ر ن أ) ، عن النسب الموجودة في الحيوان أو النبات ، والتي قد تسبب مشاكل صحية ، وأن الخلايا الميكروبية ، تستطيع ان تستص أو تصنع مواد سمية أثناء عملية التخليق ، وأن الخلايا نفسها ، قد تكون غير قابلة للهضم أو مثيرة للحساسية ، وقد أدى ذلك الى تقليل استخدام البروتين الوحيد الخلية ، في الغذاء الانساني ، وقد عني ذلك ان معظم الجهود قد وجهت الى استخدامه كعليفة اضافية لقلد الحيوان ، وفي هذا الاستخدام ، فانه أصبح منافسا مباشرا لوجبة فول الصويا ، ووجبة الأسماك .

السيليليوز ، الأخشاب ، بقايا النشا ، مخلفات الورق ، ومصادر أخرى معقدة للكربون ، قد اقترحت جميعها ، كركائز فعالة للبروتين الوحيد الخلية : بالرغم من ذلك ، فإن أيها منها لم يكن يسمح ، بدرجة كافية لأن يكون اقتصاديا .

SEA WATER

ماء البحر

كان هناك العديد من الخطط المتنوعة ، لاستخراج المعادن من ماء البحر ، وقد كانت هذه الخطط ، تجذبها فكرة أن ميلا مكعبا من ماء البحر ، يحتوي على أكثر من ١٠٠٠ طن من الذهب . وبالرغم من أن الذهب ينتشر بكميات كبيرة جدا ، إلا انه حتى الآن لم يستفيد الجهاز الذي يمكن به استخراج الذهب بطريقة اقتصادية - أو أية وسيلة أخرى - إلا ما يمكن استخراجه من الأملاح والمواد الكيميائية القليلة المستخرجة منها .

وتعتبر طرق الامتصاص الحيوي والتراكم الحيوي هما طرق التقنية الحيوية ، في الحصول على مواد ذات قيمة من ماء البحر : وإن الفكرة في هذه الطرق ، هي استخدام الخلايا البكتيرية ، لكي تتراكم عليها أنواع معينة من المعادن الموجودة في الماء : وكل ما يجب عليك أن تفعله هو أن تمرر الماء فوق الخلايا ، ثم تقصعها بعد ذلك في مسطحات صغيرة الحجم ، فيكون الناتج ، محلول ذهب مركزا . وبالرغم من أن هذه الفكرة تبدو جذابة ، لانه ليس من الاقتصاد أن يتم الاستخراج بهذه الطريقة ، إذا أخذنا في الحسبان التكلفة الاقتصادية ، التي تشمل (على سبيل المثال) ، تكلفة ضخ ٤ بليون طن من ماء البحر ، خلال جهاز الاستخلاص ، وإحلال

مكونات استخلاص الجهاز بطريقة منتظمة ، حيث ان هذه المكونات تتعرض للمصء؟ بفعل ماء البحر .

انظر أيضا التراكم الحيوى : ص : ٤٨ .

الامتصاص الحيوى . ص : ٨٢ .

SECONDARY METABOLITES مواد الأيض الثانوية

مواد الأيض الرئيسية ، هي تلك المواد الكيميائية ، الموجودة بصفة طبيعية في معظم الكائنات الحية ، والتي تعتبر ضرورية للإبقاء على حياتها . والمركبات مثل الجلوكوز أو الجللايسين ، تنتمى الى هذه الفئة . ومواد الأيض الثانوية ، هي تلك المواد ، التي تعتبر عادة وحيدة لأحد الكائنات الحية ، أو وتية من هذه الكائنات ، والتي لا تعتبر ضرورية من أجل الإبقاء على حياة تلك الكائنات . وهذه المواد تقوم بإداء وظائف أكثر تخصصا ، مثل كونها مستخدمة ، في بعض مراحل معينة من دورة حياة الكائن العسوى ، وتحليل مصادر الغذاء غير العادية أو (عادة) تقوم بطرد الكائنات العسوية الأخرى .

العديد من المواد الكيميائية التي تنتجها الكائنات العسوية الحقيقية أو النباتات ، والتي لها فائدة ، بيوكيميائية ، وتشتمل على المضادات الحيوية ، هي مواد أيض ثانوية .

وبخلاف مواد الأيض الرئيسية التي توجد بالكائنات بصفة عامة ، فان إنتاج مواد الأيض الثانوى ، تعتمد الى حد كبير على بيئة الكائن العسوى ، ومن ثم فان التغيرات البسيطة في ظروف (مستنبت) جراثيم شعاعى (الجراثيم الشعاعية هي المصادر الأكثر استخداما في مواد الأيض الثانوى الجديدة) سوف تغير بطريقة مفاجئة ، كمية المواد الأيضية الخاصة التي تنتجها .

وتنتج النباتات غالباً مواد الأيض الثانوية ، كمواد دفاعية ضد المهدى ، أو حماية نفسها من الالتهام : مادة الكافيين في حبوب القهوة ، ومادة الاتروبين في نباتات نعب الثعلب ، ومركب الفينكا في المناقية المدغشقرية ، هي أمثلة لمركبات معينة تماما ، تستخدمها تلك النباتات لتفادى الهجوم الواقع عليها . وهذه المواد الأيضية الثانوية ، لا تنتج عادة

بطريقة فعالة في الخلايا المستنبطة المرولة * وبالرغم من ذلك ، فإن انتاجها قد يحفز عن طريق المركبات المثيرة (Elicitor) ، أو المستحضرات التي تكون غالبا معصادات فطرية أو نباتية * .
وتستخدم مواد الأيض الثانوية ، في أعراض عديدة ، والاستخدامات الأكثر شيوعا هي :

(المعقّرات) : تم اكتشاف العديد من المعقّرات ، عندما اكتشف ان المعصادة النباتية أو الفطرية لها نشاط دوائي * ويعتبر هذا النشاط غالبا ، كنتيجة لمادة الأيض الثانوي * ويعتبر التركيب الكيميائي من التعقيد ، بحيث انه لا يزال يستخرج من مصادره الطبيعية ، حيث ان تخليقه كيميائيا يعتبر مكلفا جدا * ومواد الأيض هي غالبا ، مواد أبيض ثانوي ، مثل أشباه الفيتويات التي تعتبر أيضا مواد أبيض ثانوية * .
مركبات النكهة والمطور : الى عهد قريب كانت نكهة الحلوى والأملاح ، مواد أبيض ثانوية * (هي حين صُنعت نكهة اللحوم بطريقة مختلفة ، من التفاعلات الكيميائية بين الجيوب ، منتجات تحلل البروتين ، والسكريات الموجودة في اللحم) * وهناك شركات عديدة مثل شركة الأغذية العامة والنكهات العامة والمطور ، تعمل جميعها ، على مستنبت الخلية النباتية ، وطرق الاستنشاح ، لانتاج النكهة ، أو الكيمائيات الفطرية ، عن طريق عمليات التخمير * .

وتنقسم عمليات الأيض عادة الى طرق ابتنائية – تلك الطرق التي تقوم بتصنيع الجزيئات ، لكي يستخدمها الكائن المضيى (أى أنها تلك الطرق التي تصنع الأحماض الأمينية) ، وطرق هضم الخلايا (catabolic pathway) – وهي تلك الطرق التي تقوم بتحليل الجزيئات ، أما من أجل الحصول على الطاقة ، أو للتخلص تماما من المواد غير المرغوب فيها (أى تحليل الهيدروكربونات للحصول على الطاقة) * ويمضى الطرق وخصوصا تلك الموجودة في مركز عملية الأيض (أي التي تحلل الجلوكوز) ، وتقدم بأداء كلتا الوظيفتين، وتسمى بالمتبسة (amphibolic) . * ويصفى عامة ، فإن مواد الأيض الثانوية ، هي منتجات الطرق الإبتنائية (anabolic) الخاصة * .

انظر المضادات الحيوية ، ص : ٣٢ *

الافراز

SECRETION

الافراز ، هو الاخراج النشط لمادة من خلية ، أو كائن عصى .
ان افراز البروتينات الذي يتم عن طريق البكتيريا ، أو الخلايا الثديية ،
يحتج مهملاً لانتاج البروتين المنتج عن طريق التقنية الحيوية . واذا افراز
البروتين الغريب ، الذي تنتجه الخلية ، فإنه عادة ، يكون أكثر سهولة في
تخليقه من البروتينات الأخرى التي تصنعها الخلية ، في حين انها تبقى
جميعها داخل الخلية .

والبروتينات التي تفرز من خلية ، يجب أن يكون لها بيبتيده نصير
في اطرافها الأمامية - البيبتيده الاشاري - والذي يعمل كدليل اخراج .
ويحتف البيبتيده الاشاري من البروتين بمجرد خروجه (أثناء عملية يطلق
عليها « المعالجة ») ، ولذلك فإن البروتين النهائي ، لا يحتوي على هذا
البيبتيده الاضافي لوقه .

والجينات التي تفرز البروتينات بطريقة طبيعية ، تشفر عن هذا
البروتين . بينما الجينات التي لا تفرز البيبتيده بطريقة طبيعية لا تشفر
عن البيبتيده . وعلى ذلك فإن هذا البيبتيده الاشاري ، يجب أن يهندس
وزائفا ، في الطرف الأمامي للجين الجديد . ومتجسات الافراز ، هي
متجسات التعديل التي تقوم بهذا العمل . فانها تمتلك مثيلا ثم قطاعا قصيرا
من جين الذي يقوم بالتشفير عن هذا البيبتيده . وان جينا ، يوصل ، في
المكان التالي بالضبط لجين البيبتيده الاشاري ، سوف يقوم بالنتاج بروتين
الاندماج . ذلك البروتين مع البيبتيده الاشاري المتصل بمقدمة البروتين -
والذي يجب بعد ذلك ان يخرج من الخلية .

معالجة مخلفات الصرف الصحي

SEWAGE TREATMENT

معالجة المخلفات الأدمية ، هي إحدى عمليات التقنية الحيوية الواسعة
الانتشار في المجتمعات الغربية المتحضرة ، والتي تنتج كميات ضخمة من
المخلفات الأدمية والحيوانية . وتتنوع طرق المعالجة تنوعا كبيرا ، لكنها
جميعاً ، تشتمل على نفس الأسس البيولوجية في تحليل المادة العضوية
في هذه المخلفات ، وتحولها الى مادة مأمونة ، يمكن التخلص منها بتصريفها
الى الانهار أو البحار .

وجميع طرق المعالجة تنقسم الى عدة مراحل :

✻ الترشيح : وهو التخلص من الأجسام الصلبة (مثل الورق ، والملصقات والرمل ، الخ) .

✻ الترسيب وهو السماح للمواد الدقيقة بأن ترسب . هذه الحماة يجرى خلطها بعد ذلك لتحليل أية مادة عسوية ، ثم تستخدم بعد ذلك كمادة ردم أو سماد .

✻ المعالجة البيولوجية : ويعالج السائل الناتج باستخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، لتخلص من بقايا المادة العضوية ، وقد تتم هذه المعالجة عن طريق :

1- نظام تسييل الفرشة ، والذي من خلاله يتم ضخ السائل فوق معفن أو فرشيات بلاستيكية ، مع غشاء من الكائنات العضوية التي تنمو فوقها .

✻ عملية تنشيط الحماة ، والتي من خلالها يتم تحطيم الحماة ، بالكائنات العضوية الناتجة من مخلفات الحماة ، مع الهواء أو الأكسجين الذي يقع خلال الخلط .

✻ الترسيب الإضافي - الكتلة الميكوبية الحيوية الناتجة أثناء المعالجة الحيوية ، يسمح لها بالترسيب في الخارج ، ويصير الناتج ماء نقيا نوعا . واما أن يعاد تدوير الحماة في جهاز التخمير ، أو يحضر مرة أخرى لصنع السماد .

والسمة المهمة لتشغيل المخلفات ، هي تقليل عدد المركبات العضوية ، في المخلفات الأدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي للأكسجين (BOD) و (BOD) هي كمية الأكسجين التي تحتاجها الكائنات العضوية ، في المخلفات الأدمية ، والتي يعبر عنها كمطلب بيولوجي في الماء .

والعديد من المواد العضوية التي تتضمن هذه الكائنات العضوية يدخلها ، سوف تقوم باستنزاف كل ما لديها من أكسجين ، وجعله ممتنا للأسماك ، وغير صالح للشرب ، ويكون محتويا على البكتيريا الملوثة .

وفي المخلفات الأدمية التقليدية ، يتم تدمير المادة العضوية أساسيا عن طريق الكائنات العضوية الدقيقة ، في محطة المعالجة ، والتي ينتهي بها المطاف الى ثاني أكسيد الكربون ، أو كتلة حيوية . وتولد الطرق البديلة الميثان (الغاز الحيوي) من هذه المادة ، ولكن هذا ليس هو الاستخدام الشائع .

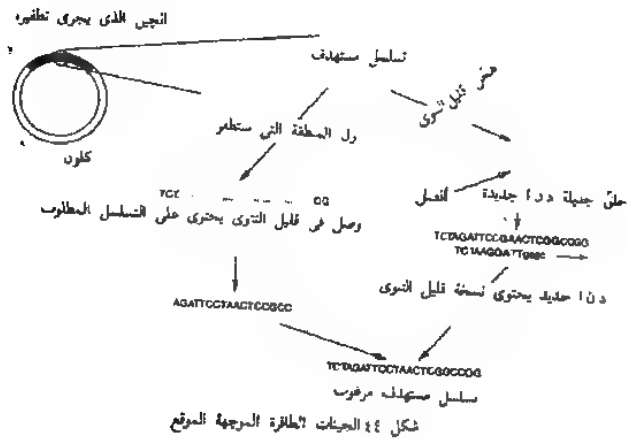
الجينات الطافرة – الموجهة الموقع

SITE-DIRECTED MUTAGENESIS

هذه هي المقدمة للتغيرات النوعية الأساسية – التغيرات الاحيائية – على قطعة من الـ DNA باستخدام طرق الـ DNA المالح . وتوجد العديد من الطرق للقيام بهذا ، لكن هذه الطرق بصفة عامة ، تشتمل على استخدام الـ DNA المخلوق (والذي يوجد بهما خصله التغير المرغوب فيه ، مثل المستنبت 23) ، لاحلال قطعة من الـ DNA بالجين الاصل . ويمكن ان يتم ذلك عن طريق نسخ نسخة جديدة من الجين ، من النسخة القديمة ، اما عن طريق استخدام انزيم (والذي يعمل عادة على الـ DNA ذي الخيط الواحد) ، او بحذف النسخة القديمة لقطاع الجين المطلوب تغييره احيائيا ، ووصله بنسخة جديدة متغيرة احيائيا .

والاسلوب البديل للطفرات الجينية الموجهة الموقع ، هو بعض نسخ الطفرات الجينية العشوائية ، حيث يتم تغير الـ DNA احيائيا بطريقة عشوائية ، عن طريق المعالجة الكيميائية ، ويتم اختيار الطافر المرغوب من خليط النتائج .

انظر الرسم رقم : ٤٤ .



تحسين التربة

SOIL AMELIORATION

هو أسلوب تحسين التربة ، الذي يتم عادة عن طريق استخدام البكتيريا ، أو الفطريات (وهذا الأسلوب يأتي مخالفا لما هو متبع في الملاج الحيوى الذى يقوم على أساس تنظيف التربة من المواد السمية الموجودة بها) - وتشتمل طرق تحسين التربة على تحليل المادة العضوية ، فى التربة بحيث تصبح التربة سمراء (Humus) ، وتوفير المساذن للتربة مثل القوسعات لى يستفيد منها النبات ، عن طريق جعلها قابلة للدوبان فى الماء ؛ وتثبيت النتروجين ، وأحيانا إضافة عنصر العلاج الحيوى أيضا .

وقد اشتهرت طرق تحسين التربة ، بأنها الطريق الى زراعة الصحراء ، وجعلها أرضا خصرا ، وعلى الرغم من ذلك فإنها لم تحقق الرسالة المنشودة ، ويرجع ذلك أساسا الى أن الصحراء ليست بالأرض الواعدة ، حتى يتم تعديدها بالرعاية ، وبسبب الظروف المناخية ، والكيميائية - وكل ما كان يعمل على تحسين التربة ، قد تم احتوائه فى طرق العلاج الحيوى .

الطاقة الشمسية

SOLAR ENERGY

لقد كان هناك الكثير من الفوائد ، باستخدام طرق التقنية الحيوية ، فى توليد الوقود أو الطاقة من أشعة الشمس - وهذا بالطبع ما تقوم به النباتات على الدوام ، لكنه حيسا استخدمت النباتات لى تقوم بهذا العمل للانسان ، فقد كان الأمر صعبا .

ان أبسط الطرق هي زراعة النباتات ، ثم تحويلها الى وقود : ويتم ذلك بأكثر الطرق تقليدية (عن طريق حرق الأخشاب) ، أو عن طريق زراعة الكائنات العضوية ، التى تحتوى على محتوى عال من الزيوت ، لصنع الوقود الزيتى - وقد كانت محاولات استخدام الطحالب فى صنع الوقود الزيتى محاولات غير مقبولة اقتصاديا ، مثلما استخدمت بكتيريا التمثيل الضوئى ، فى صنع الهيدروجين - (البكتيريا التى تولد الهيدروجين أو الميثان ، كانت أكثر نجاحا ، وهي فى الواقع أساس تقنية الغاز الحيوى) -

وقد كانت هناك خطط مخططة بمحاطر الكهرباء الكيميائية ، لسمية التمثيل الضوئي مباشرة في توليد الكهرباء . وقد يتم ذلك إما عن طريق استخدام الخلايا السلبية (المشابهة للحساسات الحيوية البكتيرية) ، أو يزل المركبات البروتينية من جهاز التمثيل الضوئي ، واستخدامها ككواشف كيميائية .

والمركبات البروتينية الجديدة بالاهتمام ، اشتملت على النظم الكهربائية الضوئية التي تحول الطاقة الضوئية (I OR II) إلى قوة كهربائية كيميائية في الكلوروفيل ، وأجزاء أكثر تخصصاً من جهاز التمثيل الضوئي، مثل مركب الاستتجار ، الذي يجذب بالفعل الفوتونات ويمررها إلى المركز المتفاعل . ومخرجات القوي حتى اليوم قد رادت بطريقة ضئيلة ، عن طريق الجهود والطاقة المطلوبة ، لصنع المواد المطلوبة من أجل التجربة ، وإن تعقيد جهاز التمثيل الضوئي داخل الخلية ، جعل من ذلك إمكانية صعبة لجعل النظام قابلاً للتشغيل .

والطريق البديل يأتي في استخدام جهاز كيميائي تخليقي . وأحد الأمثلة على ذلك هو سلسلة التفاعل الكيميائي التي تبني على أساس الروثينيوم (عنصر قلزي نادر) .

ومركب الروثينيوم (الروثينيوم (١١) السلائي (٢ ، ٢ - البيرودين) ، هو عامل اختزال في حالته انعادية ، لكنه قد يصبح عاملاً مؤكسداً قوياً عندما يثار بالضوء الأزرق .

وباستعمال الجهاز المؤكسد الفلزي وميثيل الميولوجين (MV) كمقبل للإلكترون ، فإن هذا المركب يستطيع أن يحول الإلكترون من الماء إلى MV وهذا إلى MV⁺ المختزل يمكن استخدامه (نظرياً) في اختزال المركبات الأخرى . وبالرغم من ذلك فإن النتائج التي تمحصل عليها ليست بالنتيجة الطيبة التي تقول بهذا العمل ، حتى أنها لا تعد أكثر فائدة بحثية .

تغير استنساخ الخلية الجسدية SOMACLONAL VARIATION

هذا التغير الذي يشاهد بين الأفراد في مستنسخ (Clon) ، وبصفة خاصة في المستنسخات النباتية . وعندما تقوم بفصل نبات إلى مكوناته الخلوية ، وتقوم بزراعتها في الظروف المناسبة ، فإنك تستطيع أن تجعل كل خلية ، أن تصنع نباتاً جديداً . ونظرياً فإن كل من هذه المسارات ،

يجب أن يكون متطابقا وراثيا مع (النبات الأصلي) * وفي الواقع العملي ، فإن الخلية تصير إلى خلية الكالوس - وهي الكتلة غير المحددة من الخلايا وتستطيع الخلايا أن تضاعف كروموسوماتها للقيمة ، أن تفقد جيناتها ، أو حتى تفقد كل الكروموسومات * ويصلحها تهيج الكالوس لكي تنمو إلى نبات جديد ، فإن النبات يرث هذه التغيرات الوراثية ، وعلى ذلك لا يكون متطابقا وراثيا مع النبات الأصلي * هذا التغير ، هو التغير الاستنساخي للخلية الجسدية *

وقد يأتي هذا التغير بالفائدة أو المشاكل لمربي النباتات * انفسا مشكلة ، إذا اردت أن تستخدم تقنية الاستنساخ النباتي في زراعة مساحات كبيرة من النبات الغالي القيمة : حيث أن نسل معظم طرق الاستنساخ سوف لا يكون مشابها للنبات الأصلي * وقد كان تغير استنساخ الخلية الجسدية كارثة لمربي البطاطس (حيث أن البطاطس تميل إلى تغيير استنساخ الخلية الجسدية) وقد سبب مشاكل كبيرة لمحاولات (انليفر) عندما قام باستخدام طرق التكاثر اللاجنسي الدقيق في زراعة أشجار زيتون النخيل ، في جنوب شرق آسيا في منتصف الثمانينات ، وبالرغم من ذلك ، فإنه إنتاج الفرص لاستيلاد أنواع نباتية جديدة ، والتي قد يكون من الصعب أو من المستحيل أن تستولد باستخدام طرق الاستنبات التقليدية *

الرياضات والتقنية الحيوية

SPORTS AND BIOTECHNOLOGY

بالرغم من حقيقة أن وسيلة بحث النشاط ، وبخاصة الرياضات ، هي مجالات العمل الكبيرة ، وتقرب في الحجم من الصناعات الزراعية والكيميائية ، إلا أن التقنية الحيوية قد أهملت هذا الجانب الترويجي من الحياة ، وفضلت عليه العناية بالصحة وتقسيل منتجات الصناعة - والاستشفاء الوحيمة الكبرى ، تبدو في مناقشات اساءة الاستخدام المعالة لمنتجات التقنية الحيوية ، من أجل اكتساب ميزة رياضية *

وهناك حالتان خاصتان قد نوقشتا بتوسع كبير : فقد تكونان أو لا تكونان واقعا أكثر من احتمال اساءة استعمال ، مثل الضائعات الرسمية التي لا تستند إلى الدليل الواقعي الأكيد بالنسبة لها *

هرمون النمو : انه سوق هرمون النمو المستخدم في العلاج الطبي ،
تعتبر سوقاً صغيرة : بينما يلاحظ أن سوق الدواء ، تعتبر كبيرة جداً ،
ويجب أن تحتوي على بعض الإرشادات ، التي لم تكن موجودة عندما
استحدثت البروتين لأول مرة من البكتيريا .

والمحلول الجديدان للتطبيق الجديد ، هما لقصيرى القامة ، ومن
أجل الرياضة . وقد وضعت شركة كابي فاوماسيا الاعلانات في المجلات
الطبية في أواخر عام ١٩٩١ ، والتي تقترح فيها ، ان هرمون النمو ، قد
يكون علاجاً لحالات الطفولة التي تكون قصيرة (وليس القصر ناتجاً عن
مرض ، لكن القصر بنسبة بسيطة عن المستوى الطبيعي للأطفال في
هذه السن) . وهذا العلاج يمكن الدفاع عنه على اعتبارات نفسية . بينما
التطبيق الذي لا يمكن الدفاع عنه لأسباب طبية ، هو استعمال هرمون
النمو ، للمحاولة لجعل الناس طويل المقامة بطريقة غير عادية ، لكي
يحصلوا على بعض الميزات في الألعاب الرياضية مثل كرة السلة . ولكن
يتم ذلك ، فانه يجب ان يعطى للشباب في مرحلة المراهقة المبكرة .

ان اساءة استعمال الهرمون عن طريق الأشخاص البالغين ، الذين
يحاولون استخدامه ، يزيد من كتلتهم العضلية بطريقة فعالة . وقد
انتشرت الشائعات التي تقول بأن الناس حاولوا اكتساب هرمون النمو ،
كي ينقلوه الى أبنائهم . وسواء أكانت هذه خرافة حضارية ، التي تتنافى
مع الحرافة التي تقول بأن النساء يضمن كلب البودل (كلب ذكي كفيف
الشمع) في إفران الميكروويف ، والأشخاص الذين اكتشفوا فئراناً في
الهيوجر ، أو تلك التي تبني على حاوية شير والعية ، ليست واضحة
تماماً .

ايرثروبويتين (EPO) : طور هذا العقار الحيوي لزيادة معدل انتاج
كريات الدم الحمراء ، في عدد من الأمراض ، مثل الانيميا والفشل الكلوي.
حيث يكون المرضى لديهم نقص في كريات الدم الحمراء ، بينما هناك
علاجات أخرى وخصوصاً لمرض الليوكيميا (مرض انبساط كريات الدم).
قد استنزفت خلايا نخاع العظمى ، والتي جعلت من المرضى ، معوزين
للايميا الناشئة من المرض الجيني (هذه الانيميا التي سببها العلاج وليس
المرض) . وقد كان هناك اقتراض بأن العدائين استخدموا الـ (EPO)
وذلك لزيادة مستوى كريات الدم الحمراء عن المستوى الطبيعي ، لكي
يحطوا لِمَناهم مقفلة أكبر على حمل أكبر نسبة من الأكسجين . وقد
يمنحهم هذا قدرة أكبر على التحمل في سباق المسابقات الطويلة

(المادراتون) ، وهذا المقار له خطورة فعلية جسيمة ، حيث انه يرد لزوجة الدم ، ومن ثم المخاطر الناجمة عن الازمة القلبية ، السكتة المخية • وقد توفي عدد سباق الدراجات الهولدى الذى يحتمل ان يكون قد تعلق هذا المقار ، عن عمر يناهز السابعة والعشرين ، فى عام ١٩٩٠ •

تجهيزات المعمل القياسية

STANDARD LABORATORY EQUIPMENT

هناك قطع قليلة من أدوات القياس المستخدمة ، والتي يستخدمها جميع العاملين فى سجل التقنية الحيوية ، ويرجعون اليها بأسمائها التجارية المأطرة الي (hoover) ، أو (pc) . ومن الأنواع الشهيرة من هذه الأدوات :-

✳️ طبق النافورات المتعددة : ويسمى أيضا الطبق ذا ال ٩٦ نافورة ، أو طبق اليكترونتر • وهو طبق من البلاستيك به ٨ صفوف ويحتوى كل صف على ١٢ نافورة مستديرة صغيرة • يستخدم بكثرة فى مستنبت الخلية والبيولوجيا الجزيئية من أجل أحداث التفاعلات ، عندما ترمز القيام بنفس العمل الى ما يصل الى ٩٦ عينة فى الحال • والآلات المستخدمة فى التسجيل واكتشاف اللون داخل الطبق كى ال ٩٦ نافورة بطريقة اتوماتية ، تشير شاشة •

✳️ جيلسون : أى نوع من الميكروبييتيتور ، وهو الجهاز الذى سوف يقيس حجم (أى واحد ميكرون - واحد مليجرام) من البسائل بطريقة روتينية •

✳️ نيو أبنيدورف : طارد مركبى ، ويكون بحجم مئيه. ماى فى ذلك ، والذي يوضع فوق البنفس : وايضا الأنايب البلاستيكية ذات سعة ١٥ ملجم ، التى توضع داخل الطارد المركزى •

✳️ عمومي : البؤبة إسطوانية ، لها غطاء حلزوني ، يسهل حوال ٢٠ ملجم ، ويضغ فى الوقت الحالى من البلاستيك •

موامل نمو الخلية الجذعية

STEM CELL GROWTH FACTORS

وهي تلك المركبات ، التي تكون بمثابة بروتينات ، والتي تعمل لكي تجعل خلايا الجذع تنمو بطريقة أسرع . والخلايا الجذعية ، والتي ان لم تكن هي ذات نفسها الأجزاء الحساسة من المصنعة أو الدم ، إلا أنها تنمو داخل الخلايا التي تصلح هذه الأنسجة . وعلى ذلك فهي (الجليو) الذي تنشأ فوقه (أوراق) الأنسجة . وعلى هذا ، فإن الخلايا الجذعية لها دوران : لامل المزيد من الخلايا الجذعية ، وإن تصنع (ذرية) خلاياها المميزة .

ومن أفضل خلايا الجذع المميزة ، هي تلك الخلايا الموجودة بالنخاع العظمي . هذه الخلايا الجذعية - حوالى ١٠٠٠٠٠٠٠ من خلايا النخاع العظمي - تقوم بتشكيل جميع الخلايا الموجودة بالدم . وتسمى هذه الخلايا الجذعية بـ (totipotent) لأنها تستطيع صنع أى نوع من خلايا الدم الجديدة . وعندما يصل نسلها إلى طور النبو ، فإنها تصبح ثابتة (محددة) ، في الجهاز الذي يقوم بصنع نوع أو آخر من الخلايا . وفي النهاية ، تقوم بتطوير الخصائص الأخيرة ، للخلايا المقصودة (المميزة) والتي تنطلق إلى مجرى الدم . ونفس الأسلوب ، يتم مع العضلات ، في البشرة ، وفي تئيب الأعصاب (التي تشتمل على المخ) .

ومن الواضح أنه إذا استمرت الخلايا الجذعية في القيام بدورها ، فإنه يجب أن يكون هناك توازن بين ، المعدل الذي يتم به صنع خلايا الجذع الجديدة ، والمعدل الذي تتحول فيه إلى خلاياها الوليدة المميزة . وإذا حدث وقامت بعمل خلايا مميزة كثيرة جداً ، فإنه لن يتبقى شيء من خلايا الجذع للمستقبل . وإذا حدث وكان هناك انقسام كثير للخلايا الجذعية ، فإنه سيؤدي في النهاية إلى السرطان . وتقوم بطائفة من الضوابط بالتحكم في هذا الإتزان وتنظيمه : إن الانحرافات في هذه الضوابط قد تؤدي إلى السرطان . ويمكن تغيير هذه الضوابط بطريقة اصطناعية ، من أجل تصحيح حالات المرض .

ومن أكثر الخلايا الجذعية التي تمت دراستها ، هي خلايا الجذع الدموية (مكونات الدم) .

وعامل خلية الجذع الحقيقي (SCF) ، قد تم عزله في عام ١٩٩٠ ، لكن سلسلة العوامل الأخرى التي تؤثر في المراحل المتعددة للتجديد والتمييز ، قد اكتشفت ، وتم استنساخ جيناتها المناظرة ، وذلك من أجل هدف تطويرها للاستخدام الدوائي .

انظر أيضا : عوامل النمو من : ٢٠٩ ، والجينات الورمية ص : ٢٨٦ .

التعقيم STERILIZATION

يوجد هناك عدد من الطرق الثابتة ، لتعقيم الأجهزة والمواد ، في الاستخدام البيولوجي . ومن الواضح أنه إذا أعد كائن عضوي دقيق أو خلية مستتبنة ، لكي تنمو ، أما يفرض البحث أو من أجل الانتاج ، فإنه من الضروري ألا يوجد كائن عضوي آخر في هذه الخلية أو الكائن العضوي في النمو معها ، فيحتل أن تغطي عليها أو تحدث بها تلوثا غير مرغوب . ومن ثم فإن التعقيم ، هو الجزء المهم لأية عملية تكنولوجية .

وتوجد أربع طرق عامة يتم استخدامها :

١- التسخين : جميع الكائنات العضوية مهيمة التأثير بالتسخين ، بالرغم من أن البعض أكثر تأثرا من الآخرين . وقد يكون التسخين جافا أو رطبا . والتسخين الرطب حتى درجة حرارة ١٢١ مئوية في جهاز المعقم الأوتوكلاف (وهو بصفة أساسية ، عبارة عن موكلة ضغط كبير) هي الطريقة الشائعة في تعقيم الأجهزة والكواشف ، نظرا لرخص ثمنها وسهولة تشغيلها .

٢- المواد الكيميائية : كثير من المواد الكيميائية ضارة بالصحة . والمواد السامة التأكسدة مثل حمض الكروم ، تستخدم في نزع البقايا العضوية من الأواني الزجاجية . وبالرغم من أنها مبيدات عضوية مختلة - حيث أنها تقتل الكائنات العضوية الباقية وتبقى على بقية الإقياء الأخرى بحالة سليمة - ولذا فإنها تستعمل بكثرة . ويستخدم العديد منها ، كمعامل تنظيف ، وإن لم تبتلع بطريق الخطأ ، فإنها قليلة الضرر نسبيا للإنسان . والنوع الآخر للملحاح الكيميائي ، هو الملحاح بفار المبيد العضوي ، وهو عادة أكسيد الإيثيلين . وهذا الغاز من مميزات أنه لا يتم تعقيم الجهاز بعد التعقيم به - وعادة تكون المبيدات العضوية غير مناسبة لتعقيم السوائل ، لأنه لا توجد طريقة لاستخراج تلك المبيدات من السوائل بعد تعقيمها .

• التلقيح بالأشعة : ان أشعة جاما تستطيع ان تعقم أى شئ، لكنها ، أشعة خطيرة ، ومكلفة سببيا في انتاجها • والأشعة فوق البنفسجية ، تعتبر من عوامل التلقيح الفعالة ، وهي آمنة الى حد ما ، بالرغم من أنه لكي نتأكد أن شيئاً ما قد عقم ، فإنه يعرض الى الأشعة فوق البنفسجية ، لفترة طويلة من الوقت (من دقائق الى ساعات) • بالإضافة الى ذلك ، فإن الأشعة فوق البنفسجية ، لا تنفذ الى مسافة بعيدة داخل السوائل أو الأجسام ، ولذلك فإنها تستخدم عادة لتلقيح الأسطح •

• التبريد : وهذه الطريقة تعتبر مناسبة للسوائل أو الغازات ، لكنها شديدة الفاعلية : وفي الممارسة ، فإن المبريد الذى تكون فتحة تقويه ١٠/٢ ميكرون ، سوف يقوم باستبعاد كل الكائنات العضوية من السائل ما عدا الفيروسات •

• ويجب ان تختار طرق التلقيح المختلفة ، للتطبيقات المختلفة • والمشكلة الرئيسية التى يجب التغلب عليها هي انسجام المواد • وعلى ذلك فإن العديد من اللاتين ، تفقد خاصية لونها ، وتصبح هشة ، عند تعرضها الى أشعة جاما ، وتنصهر عند الحرارة الزائدة • والعديد من وسائل التخزين ، والمستنبتات الخلوية ، لا يمكن إدخالها الى الملقاح ، لأنه قد يضر ، بعضاً من المادة الفعالة بها •

الصفة الوراثية (STRAIN CULTIVAR)

الصفة الوراثية للكائن العضوى ، هي النوع الذى يكون مميزاً وراثياً عن بقية الأنواع الأخرى المماثلة له والتى ينتمى اليها الكائن العضوى ، ولكنه ليس مختلفاً بالدرجة التى يمكن إطلاقها عليه كتصنيف جديد • ان الأعضاء المشتركين في الصفة الوراثية ، هم أكثر تشابهاً وراثياً لبعضهم البعض ، عن الأعضاء المشتركين في صفات أخرى •

• ان كلمة صفة وراثية سلالة (strain) ، تستخدم عادة مع الكائنات العضوية الدقيقة ، لوصف كائن عضوى معين ، والذي يكون قد تم عزله ، أو ووت هندسياً لكي يكتسب بعض الصفات مثل النمو السريع ، أو انتاج سلالة كبيرة • ان عزل وتحسين صفات بعض الكائنات العضوية ،

هي الجزء الأساسي لعملية جعلها مناسبة للعملية الاقتصادية للتربية الحيوانية .

وبالنسبة للحيوانات ، فإن مصطلح نسل (breed) ، أو أحيانا سلالة (race) ، يقصد بها غالبا نفس الشيء - مجموعة متجانسة وراثيا من الحيوانات ، وعادة ما تشترق من زوج من الآباء ، والذين يكونان متميزين عن بقية الحيوانات الأخرى لنفس النوع .

إن الإنسان أو السلالات ، يمكن تزاوجها مع بعضها البعض ، في حين أن الحيوانات من الأنواع الأخرى نادرا ما تستطيع ذلك ، ومن ثم ، فإنه يوجد عدد كبير من الأنساق المختلفة للكلاب مثل (كلب الاسكيو ، واليودو ، و كلب (labrador) الخ . والتي تتناسل لكي تنتج كلابا ذات صفات جينية معينة .

وبالنسبة للنباتات ، فإن المصطلح (cultivar) ، له معانٍ متنوعة متشابهة - يستخدم مصطلح صفة (strain) ، أحيانا مع النباتات ولكنه نادرا ما يستخدم مع الحيوانات .

انظر تطوير الصفة الوراثية ص : ٣٧٠ .

انظر أيضا عزل الصفة الوراثية ص : ٣٧٢ .

تطوير الصفة الوراثية STRAIN DEVELOPMENT

وتسمى أيضا بتحسين الصفة الوراثية ، وهو الاصطلاح الشامل الذي يستخدم من أجل تحسين صفات الكائن الحي . بحيث يمكن أن تقوم بتطبيق عملية التقنية الحيوية بكفاءة عالية . إن الأهداف المنشودة هي خلق كائن عضوي ، أن يصنعها بكميات ضخمة ، ولا يصنع أي شيء آخر بكمية كبيرة (وبذلك نستطيع ان نلقى المنتج الخاص بك بسهولة تامة) ، واستخدام الأشياء التي يمكن الحصول عليها بسهولة ، لكي ينمو عليها الكائن ، لا يتطلب ظروف رقابة شديدة حريصة لظروف المستنبت . إن فكرة الصفة الوراثية المحسنة ، يمكن توضيحها بأشجار المصنوبر المستخدمة في إنتاج لباب الأخشاب : إنها تنمو في أي مكان من التربة ،

الهواء ، وللماء ، وتستطيع أن تصنع الكثير من الكميات بسهولة تامة ، عن طريق اعتماد عجينة اللب ، وهذا هو السبب في أن اللبابة يعتبر أوفر على سبيل المثال من (Enterform) .

وتوجد هناك عدة طرق لتحسين الصفة الوراثية :

✧ الاختيار المتناسي : وتشتمل هذه الطريقة على أخذ الصفة الحالية ، ومعالجتها بالمواد الكيميائية ، التي تحدث التغير الاحيائي (الجينات الطامرة) ، والنظر الى عدد الصفات المنحدرة من السلف ، للبحث فيما اذا كان في منها مكتسبا تقيرا احيائيا ، يستطيع أن يجعلها أكثر إنتاجا . وتعتبر هذه عملية شاقة ومضنية للوقت ، لكنها تعتبر الأسلوب الأكثر استخدما لتحسين انتاجية المواد الكيميائية مثل الاجسام المضادة ، أو الأحماض الأمينية في عمليات التخمر . انه ذلك الأسلوب العشوائي للفصل ، الذي عن طريقة ، يجب أن يتم فصل عدد من المتغيرات . وان مفتاح النجاح ، يكمن في إمكانية التي يمكن أن تفصل بها هذه الأعداد بسرعة وبطريقة اتوماتيكية ، أي أنها (فتوة النظام على الفصل) .

وتعتبر الطرق الأخرى أكثر توجيها .

✧ التهجين : وفي هذه الطريقة يتم أخذ نوعين من الصفات وجمعها وراثيا . وقد استخدمت هذه الطريقة كثيرا في الزراعة ، ولما كانت الكائنات الحيوية في مجال الزراعة متنوعة جدا ، فإن هذه الطريقة لا يمكن استخدامها هنا بنجاح تام . وللتنوع الذي يمكن تطبيقه على نطاق واسع في النظم البكتيرية هو الآتي :

✧ الاقتران : وفي هذه الطريقة ، يتم نقل عدد قليل من الجينات المرغوبة من صفة الى أخرى .

✧ الهندسة الوراثية : وفي هذه الطريقة ، يتم البحث في تغيير التركيب الجيني للكائن العضوي ، وذلك بإدخال الجينات اليه مباشرة . وهذه الجينات تستطيع ان تشفر عن الكثير من الانزيمات الفعالة ، أو توقف عمل الانزيم ، الذي يفسد المنتج الذي يكون مطلوبا انتاجه . ان هذا الطريق يعتبر مقبدا ومكلفا ، ولكنه هو الطريق الوحيد المتاح عندما تفشل الجينات التقليدية .

والطريق المؤدى غالباً الى نجاح تحسين الصفة من خلال أي من الطرق هو اكتشاف طريقة الاختيار . وهذه تكون مجموعة من الظروف التي بموجبها ، يكون للصفة التي تريدنا الميزة من كل الطرق الأخرى .

اكتشاف الصفة التي تحصل انريسا يطل مركباً خاصاً أو مجموعة من المركبات ، قد تكون بطريقة مباشرة . وعلى سبيل المثال ، فإن البكتير الآكل لزيت البترول ، يمكن اختياره ، من خلال زراعة مستنبت من البكتيريا ، في وسط ، حيث يكون فيه المصعد الكربوني الوحيد هو البترول .

وعلى ذلك فإن البكتير الوحيد الذي ينشط سيكون هو البكتير الذي يستطيع ، اجراء تغير احيائي على البترول ، وكلما استطاع أن يحدث تغيراً احيائياً ، استطاع أن ينمو بطريقة أسرع . وبالرغم من ذلك فإن هذا الاختيار المباشر نسبياً نادراً ما يكون متاحاً .

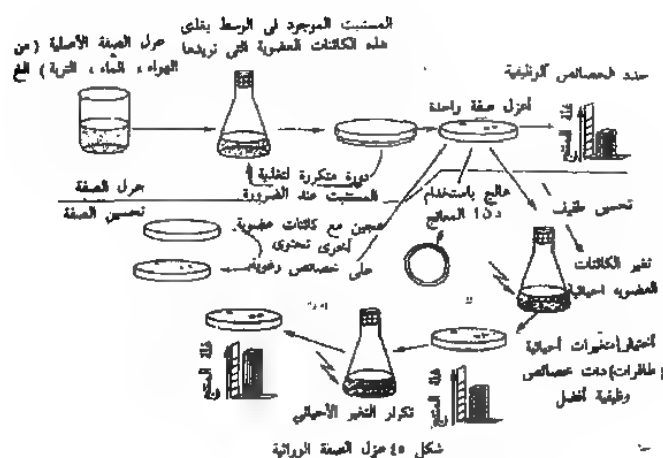
STRAIN ISOLATION

عزل الصفة الوراثية

وهذه هي طريقة عزل أي بكتير ، أو في الواقع أي حيوان أو نبات ، عن العالم الخارجي . وبصفة عامة فإن هناك منطقتين لعزل الصفة الوراثية للكائنات العضوية المعقبة :

• أخذ العينات الكبيرة الحجم : كل الكائنات الطسوية تقريباً المفيدة في مجال التقنية الحيوية ، يتم عزلها من التربة ، التي تحتوي على ما بين ١٠٠٠ الى بليون كائن عضوي دقيق في الجرام . والكائنات العضوية التي توجد في مكان معين تعتمد على بيئة التربة المحلية ، ومن الواضح أن هذه البيئة تتنوع تنوعاً كبيراً . وعلى ذلك فإن إحدى الطرق لاكتشاف الكائن العضوي المثالي ، هو بأخذ عينة من كل أنواع التربة بقدر الامكان . والعديد من الشركات التي تعمل في مجال الكيمياء والمعادن ، لها برامج ، والتي من خلالها تلزم العضو العامل في الشركة ، حينئذ يسافر الى مناطق بعيدة أن يحضر معه بعض عينات من التربة ، لكي تستخدم في برامج الفصل .

انظر الرسم رقم : ٤٥ •



مواقع البيئة المناسبة : والطريق الآخر ، هو اكتشاف البيئة التي
تستطيع فيها الكائنات المضيئة التي تحمل خصائص معينة ، والتي تعتبر
مطلوبة لبقائها عليها حية . والاماكن المفضلة من مررات الدفق ، أو مخلفات
المصانع ، والتي ترغب في تكوين الكائنات المضيئة التي تستطيع ان
تحلل جميع المواد الكيميائية ، التي توجد في البيئة المحلية . وتوجد هناك
أيضا لمكانات اخرى . ان الكائنات المضيئة التي تقوم بتحليل الميثان
على سبيل المثال ، كانت في الاصل معزولة من التربة المحيطة بماسورة
غاز وثنائية مكسورة .

ويرغم كل الجهود التي بذلها رجال التقنية الحيوية ، في تطوير
طرق ال د ن ١ المعالج ، لتحسين اليكتيريا من أجل الاستخدام في التقنية
الحيوية ، لم تكن في الغالب طريقة الاختيار الأصلية التي كان لها الصدى
الكبير ، فيما إذا كان الكائن المضيئ سيكون الأساس للمعالجة
التجارية أم لا .

STRATEGIC ALLIANCE

التحالف الاستراتيجي

ان هذا الاصطلاح ليس قاصرا على التقنية الحيوية بفردتها ، ان هذا الاصطلاح ، يعني تحالفا بين شركتين مشكلتين بطريقة قانونية ، ويكون هدفهما عادة ، هو تطوير بعض المصالح المشتركة بينهما . وحيث ان اقامة ادارة للأبحاث والتطوير في شركة واحدة ، يعتبر ، مكلفا للمال ومضيقا للوقت ، وعلى ذلك فان شركات التقنية الحيوية والشركات الدوائية ، تقيم تحالفا فيما بينهما ، من أجل الوصول الى المهارة والابداع ، والا فان كل شركة على حدة ستقوم بتطوير عملية الانتاج بالكامل . وقبل كل شيء فان الشريك يجب أن يكون مستقرا ماديا ، وله سند تسويقي ، وأسلوب خاص في مجال الأبحاث والتطوير ، وسائل انتاج ، صينج وقدرة على التخزين ، خبرة لدى الهيئات التنظيمية ، أو خبرة تسويق ومبيعات . والقيمة المكتسبة تكمن في أي الفريقين الذي ستنتمي اليه : وبالرغم من جوهر التحالف ، يضمن أن كلا الطرفين سيستفيدان ، في الوقت الذي يكون فيه لكل منهما شخصيته المستقلة .

ان التحالفات الاستراتيجية تختلف عن عقود الأبحاث الخاصة (وغالبا ما يسمى بالتحالف) ، لكن العقود العادية هي بالفعل ، ان يقوم احد الأطراف بأداء خدمة ما للطرف الآخر – ان الشيء الوحيد الذي يأتي عن طريق المفاوض الى الباحث هو النقود ، والمتنمجون والمكتسبون ، حيث يفقد احد الشركاء استقلاله . ومن المحتمل انه يكون أفضل أساليب التحالف/الاكتساب المعروفة في مجال التقنية الحيوية جميعا ، كان اكتساب ٦٠٪ من نصيب شركة جينتك من طريق هوفمان لاروش في عام ١٩٩٠ . ومن المحتمل ان شركة جينتك من الضخامة والنشاط بحيث ستستطيع ان تستعيد ذاتيتها ، وبهذا يصبح الاكتساب مشاركة استراتيجية والا فان الوضع السائد الذي نظهره لميزالية ، يعتبر أمرا واقعا .

SUBSTRATE CHANNELLING

نقل الركيزة

انها فكرة متقنة قد ظهرت في مجال الاغصال البعثية ، لكنها لم تستخدم على نطاق تطبيقي واضح حتى اليوم . والفكرة في هذا الموضوع هي ربط انزيمين ببعضهما البعض ارتباطا طيعيا ، وهذان الانزيمان يقومان بعمل سلسلة من التفاعلات .

ياخذ الانزيم الاول الركيزة - ١ ويحولها الى المنتج - ١ وياخذ الانزيم الثاني المنتج - ١ ويحول الى المنتج - ٢ .

وإذا أضيف كلا الانزيمين الى محلول من ركيزة - ١ ، فإن المنتج - ٢ ، سوف يتراكم . بالرغم من ان جزءا صغيرا من منتج - ١ سيضغط الى التراكم في حين أنه لا يوجد شيء يعمل عليه الانزيم الثاني . ان الطريقة السريعة والفعالة للقياس بهذا العمل ، هي ربط الانزيمين مع بعضهما بطريقة طبيعية ، وذلك بصنع بروتين اندماجي منهما ، أو ربطهما كيميائيا . ثم بمجرد ان يتم صنع المنتج - ١ بواسطة الانزيم الاول ، فإنه يسلم الى الانزيم الثاني (الذي يكون المدخل التالي تماما) ويتحول الى منتج - ٢ .

وهذا له مميزات مهمة ، في الحالات التي يكون فيها المنتج - ١ غير مستقر تماما ، أو يكون عرضة للتأثير عليه بفعل الانزيمات الأخرى ، لكي تحوله الى منتج ثانوي غير مرغوب فيه . وتسمى العمليات السابقة بانتقال الركيزة (Substrate Channelling) ، لأن العملية تعمل كما لو كانت هناك قناة ترسل منتج - ١ من انزيم الى انزيم دون ان يتحول تماما الى محلول .

وهناك فكرة مشابهة ، وتتعلق بربط عامل مشارك (cofactor) بالانزيم . وقد تم ذلك مع العامل المشارك (NADH) نازع الهيدروجين الجلوكوني .

وبما انه معظم نازعات الهيدروجين تحتاج الى (NADH) أو (NADPH) المنتسب ، اذا ارتبطت كيميائيا بأحد الانزيمات ، فإن أي انزيم آخر يرغب في ان يستخدم هذا الجزيء ، يجب ان يكون ملاصقا للأول لكي يحصل على مركبه NADH . وهنا في الواقع يقوم بربط الانزيمين ببعضهما البعض ، بالرغم من عدم ارتباطهما ماديا طوال الوقت .

سائل الفائق الحساسية

SUPERCritical FLUID ENZYMOLOGY

جميع المواد لها درجة حرارة حرجية (Tc) والتي فوقها لا تستطيع غازاتها ان تتحول الى سائل عن طريق ضغطها . عند درجة الحرارة هذه ، يمكن للغاز والسائل ان يتواجدا سويا ، اذا وصل الضغط الى الضغط

الحرج (Pc) . وعلى سبيل المثال فإنه عند درجة حرارة الغرفة ، إذا ضغط ثاني أكسيد الكربون بكمية كافية (من البوبة غاز) ، فإن الغاز سيتحول إلى سائل . وفوق ٣١ درجة مئوية ، فلا يمكن ضغط الغاز الذي تحده ، لأن الغاز لن يتميل - أنه سيصبح فقط غازا كثيفا جدا .

إن الغاز المضغوط طبعا عاليا ، يتصرف إلى حد ما مثل الغاز ، وإلى حد ما مثل السائل ، وتسمى هذه الحالة بالسائل الفائق الحساسة (SCF) وهي لها بعض الخصائص المهيمنة للمصليبات الكيميائية والبيوتكنولوجية .

✶ إن الانسجام في السوائل الفائقة الحساسة ، يكون أسرع عادة من السوائل ، ولذا فإن تفاعلات الانسجام المحسنة (التي تشمل على عدد كبير من التفاعلات الانزيمية) يمكنها أن تتم بسرعة .

✶ تعتمد قابلية المواد الكيميائية للذوبان في (SCFs) ، بدرجة كبيرة من الحساسية على الضغط . ومن ثم فإن الكواشف يمكن أن تتحلل أو يتم التخلص من المنتجات عن طريق الترسيب . وذلك من خلال تغيير الضغط . وبعض المركبات التي تبقى على حالها قابلة للاذابة في الماء ، يمكن أن يتم جعلها قابلة للذوبان بشدة في (SCFs) باختيار الضغط ودرجة الحرارة الصحيحة .

✶ إن الضغط ودرجات الحرارة المستخدمة ، لا تحدث صروا بالعديد من البوليمرات .

✶ استخدمت (SCFs) في العديد من نماذج التفاعلات الانزيمية . وبصفة عامة ، فإنها تساعد على احتواء كمية صغيرة من الماء (والذي يتحلل أيضا في بعض من (SCFs) لكي تساعد على تثبيت الإنزيم : وتعتبر أيضا ضرورية إذا استخدم الإنزيم الماء ، كركيزة .

وفي مقابل هذه المميزات ، فإن هناك بالطبع بعض العيوب ، وهي أن (SCFs) ، يجب أن يتم حفظها في ضغط عال . ومن إحدى المميزات التي أعلن عنها كثيرا عن الانزيمات ، هي أنها تعمل في درجات حرارة وضغوط معتدلة .

إن العمل عند ضغط ١٠٠ بار في (SCF) ، يلغي إحدى هذه المميزات . ومن ثم فإن (SCFs) تعتبر مفيدة للإنزيمات الحفازة فقط ، إذا استطاعت بعض الأوجه الأخرى باستخدام (SCFs) أن تعوض بطريقة واضحة ، التحديد الزائد من العمل بالغاز المضغوط .

انظر أيضا حفر الطور العضوي ص : ٢٩٢ .

ولما كانت تقنية جديدة ذات امكانية تأثير اقتصادى فعال ، فان التقنية الحيوية ، قد دعمت عن طريق العديد من المبادرات الحكومية ، خصوصا في الولايات المتحدة واليابان * وبعض المؤسسات المهمة بتشجيع التقنية الحيوية هي كالآتي :

مكتب تقييم التكنولوجيا (OTA) : وكالة الحكومة الأمريكية المركزية ، التي تستطلع ، وتقدم النصيحة للتقنيات الجديدة *

مراكز الولايات البيوتكنولوجية : هناك ٢٥ ولاية أمريكية لها مراكز ، تقوم بمساعدة التقنية الحيوية - وتقام عادة في الحرم الجامعي ، وهي تقدم المساعدات من أجل تنشيط الروابط بين الأبحاث الأكاديمية والتطبيقية ، وتقوم بالاتصال بمؤسسات التمويل ، وتقوم بتنشيط التقنية الحيوية الولائية في الولايات الأخرى بالدول الأخرى * وتستطيع أيضا تقديم الخبرة الإدارية ، وفي بعض الحالات ، تقوم بتقديم التمويل الراسمالي الاستثماري والمساعدة الفنية *

بالإضافة الى ذلك (وعديد من الولايات في أمريكا) ، فقد شجعت الصناعات الجديدة التي تستخدم التقنية الحيوية * واشتمل ذلك على المراقب التشغيلية (كل من المحلية والقومية) ، والتنظيم المصري *

انظر أيضا النوايا ص : ١٢١

T

TANK BIOREACTORS

المفاعلات الحيوية الصهرية

تسمى المفاعلات الحيوية أيضاً بالمخدرات ، وهي تلك الأوعية التي تتم فيها عمليات التخمر . وخزانات المفاعلات الحيوية ، هي الأوعية التي تنمو فيها الكائنات العضوية الدقيقة ، في حجم كبير من السائل . وهذا يخالف المفاعلات الحيوية السسيجية/الفشائية ومفاعلات الحلية المجيدة . والغالبية العظمى من المفاعلات الحيوية التي تستخدم في مجال التقنية الحيوية ، هي خزان المفاعلات الحيوية ، ومعظم خزانات المفاعلات الحيوية ، هي من نوع الخزان القلب ، لأن القلب يساعد على توزيع الغاز والمادة المغذية للزيادة النامية بطريقة فعالة .

والمفاعلات الحيوية ، يجب أن توفر آلية لادخال الكواشف والكائنات العضوية الدقيقة الى وعاء المفاعل ، من أجل توفير الركيزة (الغذاء) للكائنات العضوية الدقيقة (بالإضافة الى الأكسجين في حالة التخمر الهوائي) ، من أجل قلبها ومن أجل الحفاظ عليها في درجة الحرارة المناسبة ، والاس الهيدروجيني ، الخ .

وضبط درجة الحرارة ، هي بصفة خاصة تعتبر حساسة لجميع عمليات التخمر المعقدة ، لأن الكائنات العضوية الدقيقة الاضية تنجح قلدا كبيرا من الحرارة . والتنوع في التفاصيل يشتمل على الحجم المختلفة والمسافات لمناطق التخزين (والتي تضمن ان الخليط لم يتم مزجه جيدا بواسطة القلب) وأنواع مختلفة من القلبات . وهذه القلبات تأتي في سلسلة كبيرة من الأشكال والأحجام : ومنها القرص التوربيني ، والتوربين الملتوح ، والقلب البحري (الذي يشبه دلفان السفينة) .

والنوع الرئيسي الآخر بين المفاعلات ، هو آلية الحقن بالغاز . وهذا يتم غالبا عن طريق وشاش (غتارة عن أنبوبة او جنتيجة ذات قلب) والتي تخلق المفاعلات الى قاعدة المفاعل ، وتستخدم أنواع عديدة من الأشكال والأحجام لهذا الغرض ، والتي تشتمل على الخلطات .

والمقطع (القلاء) ، والأمايب ذات الأطراف الميتة - ويجب أن يتم اختيار هذه الأشكال حسب الشكل والحجم للفاعل ، وكيفية الغاز التي سيتم حقنها -

وتوجد هناك خبرات عظيمة في تصميم المفاعلات المناسبة ، لاستنبات نوع من الكائنات الحية أو نوع من الخلايا • ونتيجة لذلك ، فإنه توجد العديد من الشركات التي تتخصص في تصميم المفاعلات الحيوية ، والصيغ والهندسة من ما هو حادث في تقنيات الـ DNA المعالج والكواشف ، بالرغم من الصيت العالي الذي يلقاه استنساخ الجين •

انظر الملف المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية للخلية المجردة ص : ٢٢٧ •

تسليم الدواء المستهدف TARGETED DRUG DELIVERY

وهذه تستخدم أية طريقة لتوصيل عقار الى موقع داخل الجسم ، حيث يكون مطلوباً في هذا المكان • بدلاً من جعله يتنحج في مواقع عديدة • وتوجد هناك ثلاث طرق لتوصيل هذا الدواء المستهدف :

وفي الطريقة الأولى ، تتم كسلة العقار في شيء ما ، يكون عادة الفطاء الليبيدي (أي الليبوسوم ، انظر الليبوسوم رقم : ١٦٥) • وإن الفطاء نفسه يكون مغلفاً بمادة ، ترتبط بالخلية المستهدفة - الجسم المضاد المخصص لهذه الخلايا ، الجليسموبروتين (البروتين السكري) ، أو الجزيء الثقيل ، أو الرابط • وينتقل الليبوسوم في الدم الى ان يجد ضالته : وبمجرد ان يقابلها فإنه يلتصق بها (الخلية) ، ثم يفرغ المحتويات داخل الخلية •

والطريقة الثانية تربط آلية المستهدف مباشرة بالعقار ، وفي هذه الحالة فإن العقار ، إما ان يعمل خارج الخلية ، أو يكون قادراً على ادخال نفسه داخل الخلية • وقد كثر الحديث عن التطبيق الذي يربط البروتينات السمية بالأجسام المضادة : يستطيع البروتين أن يلج داخل الخلية ومن هناك يستطيع ان يحطم الآلية الخلوية ، ولكنه فقط في حالة ما يكون محملاً بالقرب من الخلية بواسطة الجسم المضاد • وهذا الترابط يسمى بالسمية المناعية • ومن الواضح ان هذا التطبيق يقصد به تدمير الخلايا

السرطانية ، أو بطرية يمكن تصورها ، الخلايا المصابة بفيروسات طويلة الأجل مثل (HBV) .

إن المشكلة الحادثة مع هاتين الطريقتين ، تنحصر في كيفية ادخال حامل المقار المقدم من مجرى الدم الى النسيج المستهدف : وما لم يكن المستهدف هو الخلايا البطانية لأوعية الدم ، أو أنواع قليلة في الكبد ، الرئة ، أو الكلى ، فإنه لا يوجد شيء كبير في الحجم مثل الليبوسوم ، يستطيع الهروب من الأوعية الدموية ، ولولوج اليها .

والطريق الثالث ، هو جعل المقار كمقار أمامي (Prodrug) ، الذي يقسم الى كل أنسجة الجسم ، والذي يتفك الى عقار فعال فقط ، بواسطة أحد الأنسجة ، لأن هذا النسيج له مستوى عال من الانزيم ، الذي يستطيع أن يقطع المقار الأمامي الى حامل خامل وعقار نشيط . وهذا من السهل عمله بالنسبة للأنسجة مثل أنسجة الكبد والكلى ، والتي لها مجموعة كاملة من الانزيمات المتخصصة فعلا .

انظر : الترافق للمنتج ص ٢٢٢ .

انظر أيضا السميات المناعية ص : ٢٤١ .

THERMAL SENSORS

أجهزة الاحساس الحرارية

أجهزة الاحساس الحرارية ، هي تلك الأجهزة التي تستطيع ان تكتشف التغيرات الطفيفة في السخونة أو درجة الحرارة ، وهي معروفة جيدا في كثير من التطبيقات . مثل هذه النظم تستخدم غالبا في أنظمة غاز التصوير الكروماتى ، لاكتشاف الجزيئات من عمود (GC) وقد كانت هناك بعض المحاولات لاستخدام أجهزة الاحساس الحرارية ، كأجهزة احساس عضوية ، وفي هذه الحالة يقوم المجس باكتشاف الحرارة الخارجة ، عندما يتم التفاعل الانزيمى . وهذه الطريقة قد تكون أكثر سهولة من الالكترونيات الانزيمية ، حيث أنه عندما تستخدم بعض التفاعلات الانزيمية القليلة نسبيا في نقل الالكترونيات ، والتي قد تلتقط عن طريق الالكترود ، فإن الناتج تقريبا يخرج على هيئة حرارة . والمشكلة الناتجة هنا أنه بالنسبة للعينات الصغيرة من المادة المخففة ، تكون كمية الحرارة الناتجة طفيفة ، ومن هنا تأتي الحاجة الى أجهزة حساسة جدا للحرارة .

المحب للحرارة ، هو الكائن الضوئي الذي ينمو في درجات حرارة أعلى من معظم الكائنات الضوئية الأخرى . وبصفة عامة ، فإن سلسلة كبيرة من البكتيريا ، الفطريات ، وبعض النباتات القليلة ، والحيوانات ، تستطيع أن تنمو في درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية ، فإن محبات الحرارة هي الكائنات الضوئية التي تستطيع أن تنمو في درجات حرارة أعلى من ٥٠ درجة مئوية . ويمكن تصنيفها بطريقة علوية لها ، بالاعتماد على درجة نموها المثالية إلى محبات حرارة خفيفة (٥٠ - ٦٠ درجة مئوية) ومحبات حرارة (٦٨ - ٨٥ درجة مئوية) ، ومحبات الحرارة القصوى (٢٨٥ درجة مئوية) ، ومحبات الحرارة القصوى تنمو عادة في مناطق شديدة الحرارة : على سبيل المثال الينابيع الساخنة ، وأجهزة تسخين الماء ، وفتحات التسخين فوق سطح البحر ، وأنابيب المياه الساخنة للترلية .

ومحبات الحرارة ، تتميز مهمة بالنسبة لعلماء التفقية الحيوية ، بسبب اقتصاديات التخمر ، والانتقال الحيوى . العديد من الصناعات الصناعية ، يمكن حلها عن طريق الانزيمات ، لكن الانزيمات بطيئة جدا ، وقد تسرع هذه الصناعات بتسخين التفاعل ، لكن هذه الطريقة سرعان ما تفسد الانزيم . ان رفع درجة حرارة التفاعل يعتبر مفيدا أيضا و مرغوبا لأنه يقلل اللزوجة ، ويزيد من معدل التمازج الكواشف ، وبذا يقلل كمية التقليب ، وطاقة الدفع المطلوبة ، وتنتج الحرارة الانزيمات الأخرى من البصل ، أو (عادة) ، تقوم بتلويث الكائنات الضوئية التي تنمو في التفاعل .

ولقد تكون الانزيمات المستخرجة من محبات الحرارة ، ضرورية المساومة مثل هذه الدرجات العالية من الحرارة . وهي أيضا تبني على الحوام ثباتا متزايدا مع المحاليل الضوئية . وعلى ذلك فإنه توجد فائدة مادية من عزل هذه الانزيمات ، واستخدامها في العمليات الصناعية . وحيث ان البكتيريا مخزنة عادة في نموها (ويجب ان تنمو في درجات حرارة عالية) ، وبمجرد ان يتحدد انزيم مناسب ، فإنه من المألوف أن يتم البحث عن استنساخ الجين الخاص به ، في البكتيريا الذي ينمو في درجات الحرارة فوق المتوسطة . وهذا يعني أيضا أنها قد تتم ثنيتها من كل البروتينات الأخرى في الخلية البكتيرية ، بطريقة بسيطة بالتسخين : البقصة الأخرى

من المبروتينات غير القابلة للحرارة سوف تترسب ، ذائقة مستحضرا نليا
من الأيزيم المستهلك .

تستخدم في العمليات الصناعية ، سلسلة من الانزيمات القابلة
للحرارة . كما هو مطبق في أجهزة عزل الانزيمات من البكتيريا ، ومن
أحد الملامح ، هي الحصول على عدد كبير متنوع من المصادر من الكائنات
الضوية المنتجة ، من أجل فصلها .

ولهذا السبب ، كانت الأراضي الثلجية ، تعتبر واحدة من أكثر مناطق
العالم تركيزا لمختلف أنواع البناييع الساخنة ، هي مصدر غالبية الكائنات
المضوية المحبة للحرارة المستخدمة .

TISSUE CULTURE

مزارع الأنسجة

ويستخدم هذا المصطلح أحيانا بطريقة تبادلية مع مستنبت الخلية ،
ويقصد به باختصار زراعة الأنسجة . أي مجموعات الخلية المتعددة خارج
الجسم . وبالرغم من أن هذه العملية تستخدم لوصف مستنبت الخلية -
مستنبت الخلايا المعزولة خارج الجسم - حيث أن الطريقتين تستخدمان
بطريقة مشابهة جدا نفس الأسلوب ونفس المادة .

إن متطلبات مستنبت الخلية من السهل ذكرها لكنه من الصعب
إخضاعه للصل . إن الشرط الأساسي هو التقييم ، حيث إن الخصائص
والبكتيريا تنمو بطريقة أسرع من الخلايا المستنبطة ، وعلى ذلك ، إذا دخل
بكتيريا واحدة إلى مستنبت الخلية ، فإنه في الحال ، يفوق الخلايا الشبيهة
عددًا . وإن بقايا العمليات الأيضية للبكتيريا وخصوصا الحمض الذي ينتجه ،
سيقوم بهد ذلك بقتل الخلايا . ومن ثم فإن الكائنات الأخرى يجب
استبعادها تماما . وهذا الاجراء يعتبر من السهل القيام به للكيمات
المستحضرة صليًا ، ولكن الصعوبة هنا إذا أردنا إنتاج كميات كبيرة من
الخلايا .

والشروط الأخرى الواجب توافرها في الوسط من أجل بقاء الخلايا .
إن هذا الوسط يجب أن يحتوي على تنوع كبير من المواد الغذائية ، التي
تتضمن على السروتين والأحماض الأمينية ، وعوامل النمو ، لكي تحفز
الخلايا على الانقسام . وفي المصل يتم توفير هذه المواد عن طريق المصل ،
وفي العادة يكون المصل المأخوذ من مصل العجل الجنيني (FCS) ولكن هذا

المصل يعتبر مكلفا لاستخدامه ، في المستوى الانتاجي ، وعلى ذلك يستخدم قدر متنوع من الاضالعات الغذائية ، الليبيدات ، والبروتينات الليبيدية ، ولقد تم صنع هرمونات النمو البيبتيدية ، لتشجيع الخلايا الثديية على النمو ، وتتنوع البيبتيدات المطلوبة حسب انواع الخلية (وهذا هو السبب في استخدام FCS بكثرة في الأبحاث - حيث يحتوي على معظم عوامل النمو في داخله) *

والتغير الملئ في مستنبت الخلية هو فيما اذا كانت الخلايا حطافية معتملة أو حطافية مستقلة * وتعني الأولى ، ان الخلايا يجب أن تلتصق بأسفل المستنبت لكي تنمو : بينما الأخيرة ، هي التي تستطيع أن تنطلق حرة في المحلول * الحيانة تلتصق الخلايا الحطافية المستقلة على أشياء بآية طريقة ، لكنها ليست في حاجة إلى هذا الأسلوب من أجل أن تبقى *

ويستعمل مستنبت الخلايا الثديية على نطاق واسع في مجال التقنية الحيوية * ويصنع المستنبت الأحادي للأجسام المضادة في مستنبت الخلية (انظر انتاج الجسم المضاد احادي الاستنبتات رقم : ١٨٢) * ويتم انتاج سلسلة من منتجات المقاييس الحيوية الدوائية ، عن طريق الخلايا الثديية المهندسة وراثيا ، حيث ان هذه ، تقوم بتخليق الاشكال السكرية الصحيحة من البروتينات *

وتختلف مستنبتات الالسمية عن مستنبت الخلية ، في ان الالسمية المعزولة من الحيوانات ، تكون قاتلة ، مثل الخلايا المعزولة مباشرة من الحيوانات * وعلى العكس ، فان سلسلة الخلايا تعتبر غير قاتلة على أساس انها تنمو وتقسم بطريقة غير محدودة (انظر التخليد ص : ٢٣٠) *

السميات (التوكسينات) TOXINS

تصنع الكائنات الحية بعضا من أهم المركبات الخطيرة ، والمعروفة بعدم اشباعيتها ، مثل الريسين (بروتين أبيض سام) - الخروع السمي وسم السمك الديكي * ان جزيئا واحدا من بروتين السم اللشع من اكل السم القاسد أو اللحم القاسد ، يجلب إلى داخل الخلية بليون مرة قدر السم نفسه ، والذي يقتل الخلية * مثل هذه السموم القوية لها استصلات مهمة ، ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، صنع سموم آمنة نسبيا *

ويمكن استخدام السموم على حالتها كوسائل للعلاج ، ويطور السم كطريقة لايقاف التشنيج العضلي غير المرغوب فيه .

ومن الواضح ان السم لا يمكن تعاطيه عن طريق الحقن ، كما هو الحال مع بقية العقاقير - انه قد يقتل المريض ، وبالرغم من انه اذا حقنت جرعة صغيرة من السم الى داخل العضلة ، فان السم يستطيع ان يشل العضلة .

ان كمية البروتين المستخلصة تكون من الصغر ، لدرجة ان الجهاز المناعي لا يشعر بها ، وعلى ذلك فان الجسم لا يصنع الاجسام المضادة ، اننى تستطيع ان تعادل الجرعات التالية . وقد أشتجت شركتنا البريجان وبيروتون الموليتان ، نسخة من هذا السم بطريقة تجارية لاستخدامه كمنقار .

ويمكن اضافة السميئات الى اشياء اخرى لكي تغطيها اللسعة القاتلة . وبحتمل ان تكون المترافقات المناعية هي أفضل مثال على ذلك (انظر الترافق المنيع) ص : ٢٢٢ .

ان صنع مثل هذه السميئات يعتبر صعبا ، وحتى مع كل طرق الميكروبيات الحيوية المتنوعة المتاحة . وقد حاول الناس نسخ الجينات من اجل هذه البروتينات السمية داخل البكتيريا ، لكنها على تعديلها بطريقة لمالة (كما هي موجودة بالفعل بكميات صغيرة) ، مثل هؤلاء العلماء حاولوا اثبات وجودهم ، عندما كانوا يتحدثون عن طموحاتهم في المؤتمرات .

النقل بالاصابة ، النقل الانبويي النقل بالتحويل

TRANSFECTION, TRANSDUCTION, TRANSFORMATION.

يقصد بجميع هذه المصطلحات ، عملية ادخال (د ن أ) الى الخلايا ، والخلايا الحيوانية والبكتيرية عادة . ان المعنى يعتبر مختلفا حيث يعتمد على نوع الخلايا التي تمت دراستها .

النقل بالاصابة : ويسمى بالتحديد نقل قطعة من (د ن أ) الى خلية كجزء من جزيء فيروسي . وبالنسبة للخلايا النباتية والتدييات ، تستخدم بصفة عامة ليقصد بها أى طريقة تقريبا لادخال ال (د ن أ) الى خلية .

✳️ النقل الأنبوبي : لم يستخدم هذا الأسلوب كثيرا ، وهو يعنى نقل قطعة من (د ن أ) من كائن عضوى الى آخر عبر عمليات تبادل (د ن أ) المحايدة . وتحدث هذه العملية غالبا فى البكتيريا فقط ، وهى طريقة لهنسة قطعة كبيرة من ال (د ن أ) وراثيا مثل بلازميه البكتيريا المزراعية المتورم (بلازميد TI) .

✳️ الانتقال : ويعنى هذا بالنسبة للبكتيريا ادخاله البكتير ليرفع ال (د ن أ) الذى اصافه رجل المختبر الى وسطه . والبكتيريا التى تكون قادرة على ذلك تسمى البكتيريا القادرة ، ولما ظهرت عملية التحول وتم اثباتها ، كانت الأدلة الرئيسية فى ان د ن أ هو المادة الوراثية . وبالنسبة للنباتات ، فقد استخدم الانتقال ، ليضمن التكامل الثابت ل (د ن أ) غريب داخل المادة الوراثية النباتية . ويتم هذا غالبا عبر الانتقال ذى الأساس الورعى بالنسبة للخلايا الثديية ، فان الانتقال يعنى تحويل الخلية من خلية نوها محدود بالخلايا المجاورة الى خلية يكون نوها محدد فقط بالوسط للتاج لها . والانتقال هو خطوة فى تطوير الخلايا السرطانية ، وهو أيضا خطوة عصبية فى توليد سلسلة الخلية المصدرة . وبسبب هذين السببين للانتقال ، اللذين يتطوران بجوار بعضهما ، فان مهندسى الوراثة الذين يستغلون الخلايا الثديية ، يقولون غالبا ، بأنهم نقلوا الاصابة الى الخلايا مع ال (د ن أ) ، فضلا عن تحويلها ، حتى لو كان ما يضلونه مجرد اضافة (د ن أ) الى الخلايا .

وتوجد عدة طرق شائعة تستخدم لوضع ال (د ن أ) العارى - فى ال د ن أ الذى لم يخلط فى داخل حذى فيروس ، ليبوسوم ، أو بعض النظم الحاملة الأخرى الى الخلايا .

✳️ الخلايا البكتيرية : الخلايا البكتيرية التى تعتبر بكتيريا قادرة (فى سيكولوجية مناسبة ، التى يتم الحصول عليها بنوعها بالطريقة الصحيحة وتطبيقاتها فى المخزن المناسب) سوف تقوم برفع د ن أ بطريقة عفوية من المحلول حولها . والمعامل المشترك المستخدم ، يكون عادة الحاجة الى أملاح المغنيسيوم فى وسطها .

✳️ وتستطيع البروتوبلاستات البكتيرية أيضا ان تنتقل عن طريق ادماجها سويا فى وجود ال (د ن أ) . ويمكن ان يتم ذلك باستخدام البوليثيلين (PSG) . وتنفصل أغشية الخلايا فى وجود PBG مكونة كتل الخلايا المتعددة ، وبعض المحاليل البخارية ، التى تحتوى على د ن أ يتم اصطيادها داخل الخلية أثناء العملية .

ويمكن نقل الخلايا التديية بواسطة النقل بالاصابة ، بواسطة
 اضافة د ن أ اليها مثل ترسيب فوسفات الكالسيوم *
 انظر ايضا الحقن الحيوي BIOLISTICS ص : ٦٤ *
 الدمج الكهربى ص : ١٥٥ *
 الفيروس الارتجاضى ص : ٣٤٥ *

TRANSGENIC

العابر الجينى

الكائن العضوى العابر الجينى ، هو ذلك الكائن الذى تغير ليحتوى
 على جين من كائى عضوى آخر ، يكون عادة من أنواع أخرى * فى حين
 ان هذا قد يفترض ان الكائن العضوى المهنس وراثيا قد يسمى (العابر
 الجينى) ، ان هذا الاصطلاح يطبق عادة بالنسبة للحيوانات - وأما بالنسبة
 للبكتيريا أو الخمائر ، فإنه يطلق عليها دائما (مهندسة وراثيا) ، فى حين
 أنه بالنسبة للنباتات ، فان لها فرصة متساوية فى الاستخدام *
 ان خلق النباتات الماييرة للجين هو علم حديث نسبيا (انظر
 الهندسة الوراثية للنبات رقم : ٢١١) *

ويعتبر خلق الحيوانات الماييرة للجين ، موضوعا معقدا نسبيا *
 الخلايا الجرثومية (أى البويضة والحيوان المنوى ، أو الزيجوت المخصب
 حديثا) يجب أن تتغير - وتغير بعض الخلايا فى الشخص (الخلايا الجسدية)
 ليس مفيدا على الاطلاق (بالرغم من أنه قد يكون مفيدا لأسباب أخرى) *
 وهكذا بخلاف مهندسى الوراثة النباتية الذين يستطيعون اعادة توليد أى
 نبات جديد من أية خلية فى النبات تقريبا ، فان مهندسى الوراثة الحيوانية -
 يجب أن يطوروا طرقا لادخال ال (د ن أ) ، الى الخلايا الجرثومية * وتوجد
 عدة طرق للقيام بهذا :

★ ★ ★ الحقن الدقيق : وهذه هى الطريقة الأولى الناجحة ،
 والتي تحقق بسهولة ال (د ن أ) داخل نواة البويضة (القطر حوالى ١/
 ١٠٠ من المليمتر) بواسطة ابرة رفيعة جدا * ويتطلب الحقن الدقيق
 مهارة فائقة * وهذه هى الطريقة الوحيدة التى تستخدم مع الأبقار
 والأغنام والماعز والخنازير *

*** المستوى المتقولة (transfection) * وهذه هي المعالجة الكيموإقية للبويضضة مع ال (د ن ٩) * وفي حين أن هذه الطريقة تحصل جيداً مع الخلايا الجسدية ، إلا أنها تعتبر طريقة مرهقة بالنسبة للبويضضات . وقد اذمت مجموعة إيطالية أنها اكتشفت طريقة سهلة لجعل الحيوان المنوي يمتص ال (د ن ٩) من سائل - بالرغم من أنه لم يستطع أي شخص آخر أن يعمده تجاريهم *

*** الهجرة الكهربية (electroporation) : وهذه الطريقة ليست ناجحة تماماً مع الخلايا الحيوانية ، وليست ناجحة على الإطلاق مع البويضضات *

*** استخدام خلايا الأورام السرطانية الجنينية (BC cells) * تخلق الكمية *
*** التجسيمات الارتجاعية الفيروسية : بعض الفيروسات وخصوصاً الفيروسات الارتجاعية * تستطيع أن تحصل (د ن ٩) إلى خلية ووصله إلى د ن ٩ الخلية . وهناك الكثير من النفع في استخدام هذه الإمكانية لكي تهندس وراثية كل أنواع الخلايا الحيوانية *

الترانسوميك (transmics) : وهذه تقنية حقنة ، لكن بدلاً من حقن د ن ٩ ، فإن مازمي هذا الحقن يقومون بوضع قطرات من الكروموسوم تحت الميكروسكوب ثم حقنها * وبما أن الكروموسومات يبلغ طولها ١/١٠٠٠ مم (واكثر دفعا) ، فإن هذه العملية تتطلب مهارة فائقة *

والجينات الغريبة التي تدخل إلى الجينات الماييرة ، تسمى عادة خارجية النمو (في الحيوانات) = xogenous ، أو جينات خارجية (ectopic) ، بالنسبة للنبات *

انظر أيضاً الكمية ص ١٠٧ *

المعالج الجيني ص : ١٨٨ *

الحيوانات الماييرة للجين رقم : ٢٨٩ *

الحيوانات العابرة للجين : التطبيق

TRANSGENIC ANIMALS : APPLICATIONS

هناك ثلاثة مجالات استخدمت فيها تقنية الحيوان العابر للجين ،
في تخليق منتجات تقنية حيوية ، في مقابل النتائج البحثية .

الأول : تخليق النماذج الحيوانية للأمراض : ويحتمل أن يكون هذا
التطبيق من أوسع التطبيقات حتى اليوم (انظر نماذج الأمراض العابرة
للجين رقم : ٢٧١) .

الثاني : وهو استخدام الحيوانات كنظم تعديل لتصنيع البروتين ،
خصوصا في إنتاج العقاقير الحيوية . والهدف من ذلك هو هندسة الحيوانات
وراثيا ، بحيث انها تحتوي على الجين من أجل وصله عقاقيرها على منشط
ويبتدئ واحد الذي يجعلها تصنع البروتين في الفئدة القلبية - ثم
يصنع معه ذلك البروتين المهندس في اللبن . وقد تم دراسة المستويات
الجينية حتى (3 Gg) وقد كان للخنازير والأبقار والأغنام والماعز
والأرانب المتخصصون لها من أجل هذه التقنية . ان مميزات هذه الطريقة
عن نظم إنتاج التخمر هي أنه : يمكن تجنب الحاجة الى مستنبت معقم ،
وتجنب الحاجة الى خطوات معقدة معقدة ، ويمكن الحصول على البروتين
بطريقة بحرة نسبيا عن البروتينات الأخرى . ومواد خلية جطارية حرة
تماما أو البسمات المبتلية الفعالة . وقد سميت هذه التقنية (Pharming)
والرغم من انها تسمية المصطلح .

وقد صنع العديد من مجموعات الباحثين الحيوانات العابرة الجينية
التي تنتج الألبان التي تحتوي على عسدة جرعات لكل لتر من عسدة
التريسين - ألفا - ١ ، ذلك البروتين الفعال لعلاج انتفاخ الرئة . وقد
استخدمت شركة البروتينات المقاترة المحدودة الأغنام ، واستخدمت
جينزيم وجامعة ناقتس الماعز في صنع هذا البروتين ، والفكرة الأصلية هي
استخدام الأبقار (المنتجة التقليدية للألبان) ، فقد فقدت أفضليتها بسبب
دورة تربيتها الطويلة ، وعدد النسل القليل ، الذي يجعل من التربية أمرا
مكلفا وصعبا للوقت .

ومجال التطبيق الثالث هو في تحسين حيوانات المزرعة . ان حوالي
٦٠ ٪ من انتاج الخنزير يتم إلحاقها على الغذاء ، وعلى ذلك ، اذا تم هندسة
خنزير وراثيا لتحويل هذا الغذاء الى لحم أكثر فاعلية ، فان ذلك قد
يمثل توفيراً كبيراً للمزارع . ومن حيث المبدأ ، فان تعديل جين هرمون
النمو العابر للجين في الخنزير ، يجب أن يقوم بهذا : بالرغم من أن التجارب

التي تمت حتى اليوم ، أثبتت انه التأثيرات الجانبية لهنسة جين نمو الهرمون داخل الخصاير أو الماشية قد فاقت وزن الفوائد الفعلية . بالإضافة الى الجدل الذي نشأ بخصوص استعمال ال (BST) للمحقوق ، قد اقترحت أنه حتى لو كانت الهندسة الوراثية ناعمة ، فإن المحل سيكون أساسه الخلفية التنظيمية والاجتماعية .

والأفكار الأخرى التي أجريت لهنسة حيوانات المروعة قد اشتملت على تحسين نوعية الصوف ، وتنوعية الألبان بإدخال المريد من بروتينات الألبان الى أبقار اللين .

انظر أيضا الصوف ص : ٤٠٨ •

معامل الساجية ص : ٤١٩ •

نماذج المرض العابر للجين TRANSGENIC DISEASE MODELS

أحد تطبيقات الحيوانات العابرة للجين ، هو عمل نموذج للأمراض البشرية . وعندما يكون المرض مصابين بمرض نادر ، وعندما يكون من المستحيل اكتشافهم قبل أن يستفعل المرض ، وعلى ذلك فإن المراحل الأولى لا يمكن دراستها ، أو عندما لا يكون أخلاقيا أو عمليا دراسة هذا المرض على البشر ، فإن المحصول على نموذج حيواني للمرض يعتبر ضروريا . بالرغم من أن مجسوعة قليلة من الأمراض البشرية لا يمكن محاكاتها بدقة عن طريق النماذج الحيوانية .

وحاولت تقنيات الجين العابر السعى الى خلق حيوانات ، خصوصا الفئران ، التي تصاب بالمرض الذي يكون بطريقة معينة ، مشخصا للمرض البشري . وهذه الحيوانات يمكن استخدامها من أجل فصل بعض الطرق العلاجية المهمة أو الأدوية .

ومن بين النماذج المستخدمة ما هو آت :

الفئران المجنسة من أجل بحث أمراض الايدز • الفئران العابرة للجين الحقيقى مع الجين البشرى CD4 ، يمكن أن تصاب بفيروس الايدز • ونموذج آخر - الفأر - HU-SCID ليس له جهاز مناعى ديفي من نفسه • لكن له خلايا بشرية مناعية ، يتم ادخالها اليه لعمل جهاز مناعى الذى يؤثر

على الایمز * (ومن المحتمل أن يسمى هذا بالحيوان الكبدى ، لأنه خليط من الخلايا أو الأنسجة من عدة حيوانات) * و SCID للفئران يمكن عملها بطرق عديدة ، والتي تصرع أجهزتها المناعية ، وتشتمل على تعريض أجسامها الضخمة كلها للإشعاع ، وهندستها وراثيا لكي تشتمل على الجين المسمى الذى يعدل فى مستويات عالية فى خلاياها الليفية * .

نماذج البول السكرى (والعديد من الأمراض الأخرى والتي تكون هناك خلايا معينة غائبة ، أو لا تعمل بطريقة صحيحة) - ويرسل الجين المسمى يتسلسل منشط ، الذى يعمل فقط هذا الجين المسمى فى نسيج واحد معين ، يتم وضعه فى الحيوانات * .

وفى حالة البول السكرى * فإن المسمى يتم تعديله فى خلايا بيتا الموجودة فى البنكرياس * ويقوم السم بقتل هذه الخلايا ، تاركا باقى الخلايا الحيوانية بحالة سليمة * وتسمى هذه التركيبات الجينية بالجينات السمية * .

نماذج السرطان : وتحتوى نماذج السرطان عادة على أورام سرطانية مرلجة داخلها ، بحيث انها تعمل على تطوير سرطان معين ، يعدل عال بطريقة غير سرية * .

نماذج المناعة الوظيفية ، ان الدلالة الشكلية للنظام المناعى الصحى هى قدرته على تمييز المكونات العادية للجسم من المواد المصادية الفعالة الأخرى * .

وتنشأ سلسلة كبيرة من الأمراض من فشل هذه الآلية * وتستخدم الجينات المايعة فى اكتشاف كيفية تعلم الجهاز المناعى القدرة على تمييز الذاتى من اللادائى ، كل منهما عن طريق ادخال جينات بروتينية أجنبية داخل الفئران عن طريق خلق الجينات السمية التى تعوق عمل بعض مجسوعات من الخلايا الليفية * وكانت لهذه الدراسات تضمينات للعديد من الأمراض * مثل البول السكرى (الذى له مركب مناعى آل) * التهاب المفاصل * والحصامية ، تصلب الأنسجة المضاعف ، وهناك عدل آخر يأتى فى استخدام النمل المواد تركيبيه فى تمزيق جين فى الحيوان ، وبذلك يتم عمل نموذج مائل للبرص البشرى مثل التركيبات المنظمة الناقصة التى عمل لها نموذج بهذا الأسلوب * .

انظر أيضا التضمين المثل ص : ٢١٦ *

الحيثات الورمية ص : ٢٨٦ *

الدماغيات الشديدة القابلة للنقل

TRANSMISSIBLE ENCEPHALOPATHIES

هذا هو مصطلح عام للأمراض الدماغية البقرية ذات الشكل الاستغني (وتسمى أيضا أمراض البقر المجذونة) - *Scrapie* ، ومجموعة أمراض - *Kretzfeldt-Kruse, Jacob* ، دماغيات المنك القابلة للنقل - إنها مجموعة أمراض بطيئة متصلة من المخ - لم يتم التعرف على مسبب حدوثها ، ورغمما عن ذلك ، فإنه من المحتمل أن هناك بروتينا يسمى بـ (Prion) هو المسؤول عن هذه الأمراض - أن العامل المسبب لذلك من الهمب القضا عليه : غليانته - حصمه في حمض ، أو تركه في الشمس لمدة أسبوع ، يبدو أن تأثيره يكون قليلا .

وبدأت الدماغيات تثير اهتماما لدى صناعة التقنية الحيوية ، بسبب إمكانية أن العامل الذي يسبب المرض ، أيضا كان ، سوف يدخل ضمن مديجات التقنية الحيوية المنتجة من المستنبتات الخلوية - وتستخدم المديد من نظم مزرعة الخلايا ، مصطلح العجل الجنيني ، كجزء من الوسط الذي تنمو فيه الخلايا - إن الخوف قد ينشأ من أن يتسكن عامل إلى (Scrapie/Bovine) ، من دخول الخلايا ، ومن هناك إلى منتجات التقنية الحيوية .

وقد رفض مجلس الصحة الهولندي المرافقة على نمو هرمون ARES-SERON على هذا الأساس في عام ١٩٩٠ .

المتنقل

TRANSPOSON

المتنقل هو عنصر جيني ، الذي يستطيع الانتقال بين المادة الوراثية - ضمن الجينات تظل في مكانها كما هي بالنسبة للجينات الأخرى ، إلا إذا أدته عملية التعبير الاحيائي إلى إعادة ترتيب المادة الوراثية ، في مكانها ، وتقوم المتنقلات بكسر هذه القاعدة ، فهي قادرة على نسخ نفسها في أي مكان داخل المادة الوراثية ، أو حتى في مواد وراثية أخرى ، إذا كانت متواجدة في نفس الخلية - وعلى ذلك وعلى سبيل المثال فإن المتنقل قد ينسخ نفسه خارج المادة الوراثية البكتيرية - وإلى داخل المادة الوراثية

للبكتيريا الآكلة ، عندما تصيب البكتيريا الآكلة البكتيريا . وبعض المتقلبات
موصلة نفسها خارج مواقعها الأصلية لكي تقوم بهذا ، لكن معظمها ينسخ
نفسه بسهولة ، وبذلك تكون نهاية نتيجة عملية النسخ ، هما نسختين
من المتقل ، حيث توجد واحدة من قبل .

إن عملية انتقال المتقل تسمى التحول . وقد استقلت في عديد
من الطرق بواسطة علماء الوراثة والمهندسين الوراثيين ، لتحريك الجينات
داخل البكتيريا ، وبدرجة أقل في النباتات . والعديد من المتقلات تحمل
جينات مفيدة ، بالإضافة إلى كونها ذن أُناتيا الذي يتناقل حول المادة
الوراثية .

معظم الأجسام المضادة المقاومة ، يتم حملها على المتقلات في بعض
البكتيريا ، مثلما تحمل الجينات ، لأشياء مثل مقاومة الملح الثقيل .

إن الطريقة التي تتحرك بها العديد من المتقلات ، تذكرنا بالطريقة
التي تتناقل بها الفيروسات الارتجاعية ، فالمتقل ينسخ نفسه على
(ر ن أ) الذي يند ذلك ينسخ على المادة الوراثية ، مثل ال (د ن أ) .
وبسبب هذا التشابه ، فإن مثل هذه المتقلات والفيروسات الارتجاعية ،
يتم جمعها مع بعضها أحيانا وتسمى المتقلات الارتجاعية .

برنامج بروتوكول العلاج

TREATMENT PROTOCOL PROGRAM

وهذه هي الخطوة التمهيدية التي اتخذتها لجنة (FDA) للسماح
للمرضى المصابين بأمراض ، في مرحلتها الأخيرة لكي يتصلحوا الأدوية
التجريبية ، قبل أن تتخطى كل العوائق التي تبنيها للوصول إلى الموافقة
التنظيمية النهائية . وهذا التصور قد أُنطد بناء على رغبة الجمهور
وخاصة مرضى الإيدز ، الذين اعترضوا على المعدل البطيء الذي يتخذ
في الإجراءات ، للدرجة أنه البعض يلقي حتفه من جراء المرض قبل أن يجد
الدواء الشافي من المرض في الأسواق .

انظر أيضا مسار تطوير العقار ص : ١٥١ .

السلطات التنظيمية (الولايات المتحدة) ص : ٣٤٢ .

د ن أ الثلاثي

TRIPLE DNA

معظم المقدمات في المراجع ، مستخبرك بأن ال ر ن أ هو خيط مفرد و د ن أ هو خيط مزدوج . أي أن د ن أ يتكون من جديلة مزدوجة من الخيط المعروف حول بعضه . بالرغم من أنه معروف أن ال ر ن أ يمكن أن يكون ذا ثلاثة خيوط ، وفي الآونة الأخيرة تم التصرف على ال د ن أ الثلاثي أيضا . وهذا النوع الأخير له استخدامات عديدة فعالة .

إن الخيط الثالث من ال د ن أ الثلاثي يرتبط بالاثني الآخرين ، من طريق قاعدة زوجية معينة ، وعلى ذلك يمكن استخدامه ككاشف ، الذي يتصرف على تسلسل د ن أ معين . إذا ارتبط بالجزء الذي يقطع ال د ن أ ، فإن الخيط الثالث ، يمكن ملاحظته على أنه يحمل كثوة انزيمية ذات تسلسل معين ، أي أنه الكاشف الذي سوف يقطع ال د ن أ (بالضغط بالقرب منه) عند موقع معين تماما . وقد تم صنع العديد من انزيمات البوية الاصطناعية من هذا النوع .

وتشمل الاستخدامات البديلة ، استخدامه في إيقاف النشاط الجيني ، بطريقة مماثلة تماما لما يفعله ال ر ن أ المضاد للحساس ، وذلك بالارتباط بالمين وبذلك يوقف نسخها . و (APTAMERS) هي جزيئات من ال د ن أ مختارة لتقدرتها على الارتباط بالمينات بطريقة فعالة لإيقاف نشاطها .

ومجال ثالث من الفائدة المحتملة ، هو استخدامه كمجس د ن أ في اختبار المرضي - واستخدام الخيط الثالث من د ن أ لتكوين حلزون ثلاثي ، يعني أنك لا تحتاج إلى الاثنين الآخرين قبل إجراء تهييج .

ويوجد عدد من التركيبات المعقدة وثيقة الصلة ، تم صنعه من د ن أ ، لأغراض عديدة . وقد أنتجت شبرون بوليمرات متفرعة من د ن أ كوسيلة للمساعدة على زيادة حساسية اختبارات التهييج .

وقد استخدم تاوردين سميال ،.. قليلاته التنبؤي ، في صنع تركيبات أشبه - بالتقصص ، وبذلك أثار الرغبة في فتح مجال لاستخدام ال د ن أ كمادة حيوية .

انظر أيضا الاستنساخ المارويني ص : ١٣٣ .

TUMOUR MARKER

معلم الورم الخبيث

معلم الورم الخبيث ، هو أى جزيء يبين وجود السرطان . وعادة فإنه ينتج عن طريق أنواع قليلة من السرطان ، بالإضافة الى إظهار وجود السرطان فإنه أيضاً يخبر عن نوع السرطان ، وبالتالي يحدد نوع العلاج المناسب .

ومعلومات الورم الخبيث تعتبر ذات أهمية كبيرة للطبيب الحيوى ، بسبب أهمية السرطان كسبب للوفاة فى العالم الغربى . ويمكن استخدام معلم الورم الخبيث ، فى التشخيص ، أو بطريقة فعالة كأهداف لأدوية العقاقير الحيوية مثل (السميات المناعية) .
وتقع معلومات الورم فى فئتين :

النوع الأول هو منتجات الجينات الورمية ، ومن ثم فإن وجودها يمثل جزءاً من السبب ، لماذا تكون الخلية ، خلية سرطانية ليندأ بالتعامل معها .

والفئة الثانية تعتبر فئة عرضية ولكنها توجد دائماً مصاحبة بنوع مخصوص من السرطان ، مثل هذه الهرمونات تصنع عادة داخل أعضاء قليلة من خلايا الجسم السليم ، لكن الخلايا السرطانية تستطيع أن تجعلها بكميات كبيرة ، أو فى أماكن مناسبة . ومن بين الأنواع التى تمت دراستها الأنواع التالية :

★ ★ بيتا - ٢ ميكروجلوبين .

★ ★ الموروث المفسد للسرطان الجينى (CRA) : وهو بروتين موجود فى كثير من الخلايا السرطانية وفى اللجنة الطبيعية .

★ ★ انزيم الحمر العصبى (NSE) وهو انزيم يوجد عادة فقط فى الخلايا العصبية .

★ ★ بروتين ألفا الجنينى (AFB) ، وهو بروتين ، يصنع بصفة طبيعية فقط من تطوير الجنين .

★ ★ البصدة التناسلية المشيمية (HCG) بروتين يصنع فقط عن طريق المشيمية .

★ ★ الغشاء الموروث المضاد الظاهر (EMA) .

★ ★ CA 125, CA 19-9 (بروتينان من الخلية السطحية ، يوجدان في العديد من السرطانات لبقع الاثاث التناسلية : ولا أحد يعرف ما هو الدور الذي يقومان به في الحالة المادية) *

تسبب الموروث المضاد المتعدد الببتيدات (TPA) لا شيء يمكن عمله مع منشط التسميع الجيني البلازمي ، سوى أنه دواء للقلب *

★ ★ خفض البروستاتا القوصفو انزيمي (PAP) انزيم يعتبر معلما لسرطان البروستاتا *

بالاضافة الى ذلك فانه توجد سلسلة من الموروثات المضادة (اى البروتينات التي ترتبط بها الاجسام المضادة) ، والتي قد تم تحديدها بواسطة الاجسام المضادة احادية التسخن لكونها مضادة لانواع معينة من السرطان ، لكن وظيفتها المادية تعتبر مبهمة * وعادة عنها تكون بروتينات سكرية أو كربوهيدرات : وتضيف الخلايا السرطانية وحدات من السكر بترتيب مختلف اختلافا طفيفا من الخلايا العادية ، وعلى ذلك تحلق اشكالا سكرية مختلفة من هذه البروتينات : انها تلك الاختلافات بين الاشكال السكرية التي قد اكتشفت كمعلات عن طريق الجسم المضاد *

انظر أيضا التسكر ص : ٢٠٢ *

الجينات الورمية ص : ٢٨٦ *

V

VACCINIA VIRUS

فيروس جدوى البقر

فيروسات جدوى البقر ، هي فيروسات د ن ٩ ، من نفس العائلة مثل جدوى البقر ومرض الجدوى • وبما أنها فيروسات يمكن التعامل معها بأمان ، لذا فقد استُخدمت في العديد من تطبيقات التقنية الحيوية •

وقد استُخدمت جدويات البقر النوعية ، كقواعد لنظام التصديل المنتج (انظر نظم التصديل ص : ١٧١) • ويستطيع الفيروس أن يصيب عددا كبيرا من الخلايا ، وعددا وافرًا من ال د ن ٩ ، ويمكن التخلص من قطعة منه تماما باستخدام الطرق الجينية المناسبة • وعلى ذلك فإن كمية كبيرة تماما من الجينات الغريبة يمكن وصلها به ، ثم يستعمل الفيروس المعالج في إصابة عدد كبير من الخلايا ، ويسمح بذلك لعلماء التقنية الحيوية من اختيار الخلية الأكثر ملائمة لهذه العملية • وقد استُخدمت منتجات جدوى البقر الفيروسي ، بطريقة موسعة تماما في الأبحاث ، حيث يمكن استخدامها لتصديل البروتينات في خلايا الثدييات • وحيث أنها تختوى على عدد كبير من ال د ن ٩ ، فإنها يمكن أن تستخدم لإنتاج أكثر من بروتين في المرة الواحدة داخل الخلية ، والذي يكون مفيداً للبروتينات بأكثر من سلسلة من عديد الببتيد (بروتينات الوحدة الثانوية المتعددة) • وقد استُخدم أيضا جدوى البقر كقواعد للقاحات الفيروس الحى (انظر اللقاحات الفيروسية ص : ٢٠٢) • ويعتبر مناسباً لذلك لأنه لا يسبب بنفسه مرضاً خطيراً ، وحيث أنه يستطيع إصابة عدد كبير من الأنواع ، فإنه قد يستخدم لإنتاج سلسلة كبيرة من اللقاحات الحيوانية ، والتي هي الهدف الأول من هذا النوع من التقنية • وقد منحت موافقة مؤقتة للتجارب الحقلية على لقاح جدوى البقر الفيروسي في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٩٠ •

وعادة يتم ادخال الجينات الغريبة داخل جندى البقر الفيروسي عن طريق المبالغة ، فضلا عن عزل ال د ن أ لجندى البقر ، واستغلاله في الأنابيب . وذلك لأن جندى البقر الفيروسي أكبر جدا من أن يستغل بالطرق التقليدية .

وفيروسات جندى البقر وجندى (Pacoon) ، والتي تشارك في بعض الخصائص المفيدة لجندى البقر الفيروسي ، يجري حاليا النظر اليها كنظم اتجاه بديلة .

VACCINES

اللقاحات

اللقاحات هي تلك المستحضرات التي عندما تعطى للمريض ، فانها تحدث عنده استجابة مناعية ، والتي نتيجة لذلك تحمي المريض من العدوى بالعامل المسبب للمرض . ويتكون اللقاح عادة من الكائن المضعف الذي يسبب المرض (وهو اما أن يكون موهنا بطريق مناسبة أو ميتا) ، أو بعض أجزاءه منه . ان توهين فيروس (attenuation) أو بكتيريا ، هو جعله ينمو بحيث لا يفقد قدرته على النمو في المستثبت (culture) ، لكنه يفقد بعض أو كل قدرته على احداث المرض في الحيوانات . وفي المادة تفقد البكتيريا والى حد ما الفيروس قدرتها ببطء على عمل مستعمرة في الكائنات الحية ، ومن ثم فانها تسبب المرض (عندما تستثبت خارج الجسم) . وتوجد هناك سلسلة من الطرق البيوتقنية لإنتاج اللقاحات :

★ اللقاحات الفيروسية : وهي اللقاحات التي تتكون من فيروسات متحولة وراثيا .

★ لقاحات العقاقير الحيوية : وهي عبارة عن بروتينات أو قطاعات من البروتينات ، والتي تكون مشابهة تماما للبروتينات الموجودة في جدار الفيروس أو البكتيريا ، يمكن صنعها بواسطة طرق ال د ن أ المألج. كلقاحات . وهذا هو الطريق البيوتقني القياسي ، ومن مميزاته ، أنه لا توجد فرصة أن يكون اللقاح الناتج محتويا على أية أجزاء من الفيروس الحي . واللقاحات البيبتيدية ، غالبا ما يتم انتاجها بواسطة الهندسة الوراثية ، الى حامل بروتيني كبير لتحصين مناعها الجينية (أى كيفية حملها الجسم مكتسبا المناعة) ، أو فباتها .

★ بيبتيديات الموروث المضاد المركبة (MAPs) ، والتي قام بتطويرها (I. J. Tam) وهذه هي اللقاحات البيبتيدية ، والتي تعتبر مخططة منع

بعضها كيميائيا (وعادة على «عمود فقرى» من بوليبيسين) . وهذا يعني أن العديد من اللقاحات يمكن إطلاقها في جرعة واحدة .

★ لقاحات البروتين (المتعددة) : وعنده فكرة مشابهة لفكرة (MAPs) لكن في هذه الحالة يتم صنع بروتين واحد ، عن طريق الهندسة الوراثية ، التي تكون فيها البيبتيدات المختلفة جزءا من سلسلة مستمرة من متعدد البروتين .

انظر أيضا (اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢) .

VECTOR

القوة الموجهة

القوة الموجهة المستخدمة في مجال التقنية الحيوية ، هي عادة قطعة من ال د ن أ ، والتي تسمح لقطعة أخرى من ال د ن أ بأن تستنبت باستخدام تقنيات ال د ن أ المألج .

وال د ن أ لا يتناسخ كلية بنفسه : فانه يحتاج الى بطارية من الانزيمات لكي يتناسل داخل الخلية . وتنسق الانزيمات ، ال د ن أ مع نمو الخلية ، فقط عن طريق تخليق جزيء ال د ن أ في وقت معين من دورة نمو الخلية ، ولكي تسمح بهذه العملية فإن ال د ن أ يجب أن يحتوي على إشارة «ابدا من هنا» والتي تسمى نقطة الأصل لميلية التناسخ . وعلى ذلك فإن أي د ن أ يراد استنباثه، يجب أن يحتوي على نقطة أصل (origin). ووحدة ال د ن أ التي توجد بها نقطة أصل التناسخ (وإشارة إيقاف انتناسخ عند الطرف الآخر ، اذا كان ذلك مطلوبا) ، تسمى المنسخ (replicon) . ولما كان معظم قطع ال د ن أ لا تخترق على نقطة أصل ، فانها يجب أن تعطى واحدة : ويتم ذلك عن طريق وصل القطع جميعا مع نقطة أصل محتوية على قطعة من ال د ن أ ، ويسمى ذلك بالمتجه (vector) . ويمكن اعتبار المتجهات على أنها منسوخات صغيرة ، والتي نستطيع أن نظوف عليها د ن أ أخرى .

وتلك هي الوظيفة الأساسية للمتجهات ، ولكي نجعلها مناسبة للاستنساخ ، فإن لها سمة من الخصائص الأخرى :

معظم المتجهات الاستنساخية لها صمات وراثية اختيارية (episomes) أي انها تلك العناصر الجينية التي يمكن أن تتناسخ بطريقة منفصلة عن

كروموسوم الخلية العاين (أى بقية ال د ن أ التى تنتمى إليها) ، وقد تكون الأيزومات عبارة عن بلازميدات (حلقات صغيرة من د ن أ بلا وظيفية كدرجة أنها تكون مؤذية للخلية) أو فيروسات دائمة (قطعا من ال د ن أ لها إمكانية التشفير عن جزيئات الفيروس) - (انظر البلازميد رقم : ٢١٥) .

والمتجهات « التقليدية » مثل سلاسل (pb R) ومتجهات ٢ - ميهرون التى تستخدم مع الضائير هي بلازميدات ، والتى تكون سلسلة لمبادا من متجهات تسلسل د ن أ مبنية على البكتيريا الآكلة (البكتير الأكل للفيروس) . والفيروسات الأخرى مثل (T7) يتم استخدامها أيضا ، وقد استخدمت قطع منها في إنشاء مزيد من هيميات غريبة مثل (comids) : وقد استخدمت هذه الكروموسومات في الاستنساخ الجيني ذي الحجم الكبير ، والتي يمكن جمعها في حزم من جزيئات لمبادا الفيروسية ، ولكن ذلك لا يحدث إلا عندما يتم وضع ٤٠٠٠٠٠ قاعلة من ال د ن أ القريبة داخلها . وعلى ذلك فإن عملية التبريم ، تعتبر طريقة متناورة لضمان الحصول على بلازميد مع مدى كبير من ال د ن أ داخلها فيه . وتحتوى المتجهات على سلسلة من العناصر الجينية لجعل استنباتها يتم بطريقة سهلة . وهذه العناصر يمكن أن تشمل على الآتى :

✶ جينات اختيارية : وهذه الجينات يمكنها أن تشفر عن شيء ما ، الذى يسمح بدخوله للخلية بأنه تعيش في ظروف غير طيبة . والنوع الشائع ، هو الجين الخاص بمقاومة مضاد حيوى : ومن خلال استنبات الكائن العضوى المهندس وراثيا ، في وجود المضاد الحيوى ، سوف يختار هذه الكائنات العضوية التى تحتوى على المتجه (ومن ثم مهما كانت الجينات التى توصلها بالمتجه) .

✶ الرابط المتعدد : وهذه قطعة من ال د ن أ تصنع لكى تحتوى على العديد من مواقع الانزيم التقييدية . بحيث ان المتجه يمكن قطعه عند هذا المحدد لكى يوصل بجينات أخرى .

✶ نقاط أصلية أخرى للتناسخ : ونقاط الأصل تكون محددة تبعا لنوع الكائن العضوى - والأنواع البكتيرية لا تعمل عادة مع الضائير . والكائنات العضوية النوعية تعتبر معيقة لأجزاء عديدة من أى مشروع هندسة وراثية ، وعلى ذلك فإن بعض المتجهات تحتوى على بعض نقاط أصل للتناسخ من أجل العديد من الكائنات العضوية . مثل هذه المتجهات يمكن تسميتها بمركبة (shuttle) المتجهات ، لأنها تستطيع الانتقال بين الأنواع (وذلك بمساعدة العلماء) .

✳ نقاط الأصل المتخصصة : والأنواع المختلفة الأخرى من نقاط أصل التناسخ هي :

— بلازميدات عالية الرقم التسلسلي * والتي توجد في نسخ عديدة داخل الخلية وليست واحدة أو اثنتين (كالمعتاد) *

— بلازميدات النسخ الهيارية ، حيث انه عند الاثبات القاذعة (عادة تكون تقيرا في درجة الحرارة) ، فإنه التحكم المعتاد في كمية بلازميد د ن ؟ الموجودة في الخلية ، ينهار ، وتملأ الخلية بالبلازميد *

✳ المنشطات ، المحلات ، البيبتيدات القاذعة * هذه العناصر تساعد في تعديل الجين الذي يتم استنساخه في المنتج *

وحيث انه يوجد العديد من المتجهات التي يمكن تحميمها من هذه المركبات ، فإن بعض النظم المتجهية ، لا يتم صنعها ، على أنها متجهات كاملة ، واسا على هيئة نظم علييات (cassette) ، حيث يمكن للجينيات الاختيارية المختلفة ، ونقاط الأصل ، الخ * يمكن ادخالها سويا لعمل منتج حسب اختيارك *

انظر أيضا (نظم التعديل ص : ١٧١) *

VERTICAL INTEGRATION

التكامل الرأسي

« يجب » ، هو مصطلح الاستشاريين الإداريين ، ويقصد به ، الشركة التي تستطيع أن تقوم بأداء جميع أعمال التنمية ، الانتاج ، والبيع لشيء ما ، في مجال الصناعات الدوائية ، والشركة المتكاملة رأسيا ، هي تلك الشركة تقوم بأعمال البحث والتصنيع والتسويق ، وبيع العقار *

وتوجد فروق جوهرية بين مستويات التكامل الرأسي ، للولايات المتحدة وشركات التقنية الحيوية الأوروبية * وتسمى العديد من شركات التقنية الحيوية الأمريكية ، التي ترتبط بالشركات المنتجة للدواء ، عادة نفسها على انها توفر الخدمات للشركات الدوائية الكبيرة « المجموعة الرئيسية » : انها تقوم باكتشاف أو اختراع الدواء ، وتطور طرقا جديدة لتوصيلها ، أو تقوم بتقديم الأبحاث أو كفاءات قابلة للتطوير من أجل صنع الدواء * وعلى النقيض ترى معظم شركات التقنية الحيوية الأوروبية ، انه

لدرها في أن أصبحت شركات دوائية كبيرة ، حيث تقوم بعمل كل شيء بدءا من اكتشاف الدواء وحتى توصيله بإب عائلة الطبيب (وهذا هو أحد الأسباب لوجود عدد قليل من الشركات الدوائية الأوروبية عن الشركات الأمريكية) *

وفي نواح أخرى من صناعة الرعاية الصحية ، فإن شركات التقنية الحيوية ، تنزع نحو البقاء بعيدا عن أن تكون جلامسكو ، أو داو جونز آخر * وخارج مجال الرعاية الصحية ، وفي مجالات مثل النظافة البيئية ، أو الشركات المتخصصة في الكيماويات ، فإن نفس الظروف لا تنطبق ، حيث تعمل شركات التقنية الحيوية ، كشركات مقفلة للتخصصات ، سواء للشركات الأخرى أم للأفراد ، في العديد من الصناعات * وخصوصا تلك الشركة التي توفر المواد الكيميائية لصناعة الدواء ، وهي أيضا لديها النزعة في أن تكون شركات دوائية متكاملة تماما – و مرة أخرى ، فإنه توجد رغبة لدى الشركات الأوروبية ، لأن تأخذ بفكرة طول الأجل الكبيرة (أم لديها وهم العظمة ، الذي يعتمد على طموحاتك) ، بينما تحصل الشركات الأمريكية المشعل لخدمة شركات الدواء الحالية *

VIRAL VACCINES

اللقاحات الفيروسية

وتسمى أيضا باللقاحات الحية الفيروسية ، وهذه هي اللقاحات التي تتكون من الفيروسات الحية ، فضلا عن الفيروسات الميتة ، أو الأجزاء المصغرة من الفيروس * ومن الواضح أن الفيروس نفسه لا يتم استخدامه ، لأنه ببساطة ، سوف ينقل المرض إلى المريض ، ولذا تستخدم بدلا من ذلك ، إحدى طريقتي الهندسة الوراثية ، لإنتاج فيروس يقوم بعد ذلك بإحداث الاستجابة المناعية للفيروس المرض ، لكنها لا تسبب المرض نفسه *

والطريقة الأولى هندسة فيروس المرض وراثية ، بحيث يكون غير مؤذ ، لكنه لا تزال لديه القدرة في أن يتناسخ (وأن يكن أحيانا عديم الفاعلية) في خلايا الاستنبات الحيواني *

وتعتبر هذه الطريقة مشابهة لإنتاج الفيروس « الموهن » ، أي أنه ذلك الفيروس الذي نرى في العمل ، حتى فقد قدرته على إحداث المرض * وبالرغم من ذلك ، فإن أسلوب الهندسة الوراثية ، يبحث في مسألة

التأكد من أن الفيروس الذي قد تم تربيته ، لن يكون لديه الفرصة ، في أن يسود عن طريق التغير الاحيائي الى حالة الفيروس المؤذي ، أو فيروس ممرض ، وذلك اما عن طريق حنف كل الجينات أو بإحلال النشاط الدليلية من الجينات ، بمادة جينية أخرى مختلفة تماما .

والمسار الثاني ، يأتي في كلونة (استزراع) الجين ، من كونه يروثينا لفيروس ممرض الى نوع آخر من الفيروس غير المؤذي ، بحيث يكون الناتج مشابه للفيروس الممرض ، لكنه لا يسبب المرض ، وقد استخدم في جدرى البقر والفيروسات القدية نفس الأسلوب ، وخصوصا عند صنع فيروسات داء الكلب ، وتوزعها في طعم اللحم : وقد أجريت تجربة هذا اللقاح في صيف عام ١٩٩٠ ، في الولايات المتحدة الأمريكية .

W

WALKING

العين المتجول

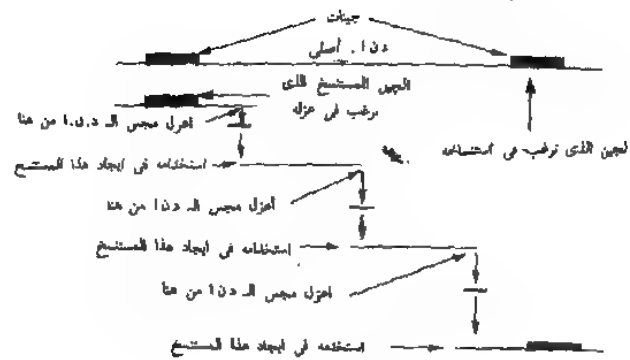
هناك تقنيات عديدة ، تعرف بالعين المتجول ، أو الكروموسوم المتجول * وتعتبر جميعها طرقا لاستنساخ مناطق كبيرة من الكروموسوم . ويوضح الرسم الفكرة الأساسية . ويبدأ من موقع معروف ، فإن المكتبة الجينية ، يجرى فحصها للبحث عن المستنبتات التي تهجن إلى مسابر ال د ن أ ، المأخوذ من أطراف المستنبت الأول * ويتم عزل هذه المستنبتات بعد ذلك ، وتستخدم أطرافها في فحص المكتبة مرة أخرى .

وهذه المستنبتات ، يتم عزلها ، ويجرى استخدام أطرافها وهكذا . وقد يستمر هذا العمل حسيما يكون مطلوباً ، لتصل من المكان الذي توجد فيه (عادة يكون علامة رابطاً - وموقع RFLP) يعرف بأنه يكون قريباً من الجين الذي تريده (إلى المكان الذي تريد أن تكون فيه) .

وهناك أنواع مختلفة تسجي بالجين القافز ، أو الكروموسوم القافز ، والتي تسبح يحذف بعض الخطوات الرومطي : وتعتمد هذه الأنواع على إعادة ترتيب كروموسومات د ن أ الأصلية أثناء الاستنساخ .

ولكن نعمل الكروموسوم يتجول سريعاً ، فإنه يكون من المفيد للمستنبتات بأن تغطي كمية كبيرة من ال د ن أ ، فإن كل خطوة سوف تغطي كمية صغيرة فقط من المادة الوراثية . ولهذا فإن التجهيزات الكورميدية (التي تحتوي على ٤٠٠٠٠ قاعدة من ال د ن أ الغريب لكل مستنبت) ومتجهات ياك (التي تستطيع أن تحصل حتى مليون من القواعد) ، تعتبر مفضلة (انظر القوة الموجبة ص : ٣٩٩ ، معامل السباحية ص ٤١٥) .

انظر الرسم رقم : ٤٦ .



تحتوى على قدر كبير من المواد المعقدة والزيوت الكيميائية التى تحفظ للأخشاب من هجوم الحشرات والبكتيريا . لذا يجب التخلص من هذه الخواص : وهذه العملية يمكن إنجازها عن طريق (تخمير) لباب الأخشاب بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ، التى تنمو على القار ، أو بعضها بواسطة الليبيزات التى تقوم بتحليل القار الى مواد قابلة للذابة فى الماء .

✶ عجينة الورق (pulping) : وعادة تتحول رقائق الأخشاب الى عجينة الورق ميكانيكيا أو باستخدام المواد الكيميائية . وجار حاليا اعتبار الطرق الانزيمية . والهدف المطلوب انجازه فى هذه العملية هو تحليل مادة اللجنين والمواد غير السيليللورية الأخرى التى تضم أنسجة السيليلليوز مع بعضها . وهناك العديد من الفطريات المعروفة التى تصنع انزيمات اللجنين ، وهذه الانزيمات تستطيع أن تتعاون فى تحليل الأخشاب . وفى الوقت الحالى تستخدم مثل هذه الطرق ، بالارتباط مع الجريش الميكانيكى . والعلاج بالقطر أو بالانزيم يقوم بتنعيم الأخشاب . ويقلل الطاقة المطلوبة من الماصرات الميكانيكية .

✶ تعديل النسيج : وتعتمد طبيعة الورق الى حد كبير على نوع النسيج الذى تصنع منه . ويمكن تعديل نسيج السيليلليوز عن طريق تهذيب التمريجات السطحية .

✶ التبييض الحيوى : ويعتبر لون الورق فى غاية الأهمية . ويتلون الورق بسبب المدة الكبيرة من المركبات التى تتدخل الاسجة ، والمواد الأولية التى تندرج تحت المسمى « لجين » . الخشبيات ، التى استخدمت فى تبييض اللباب دون الحاجة الى استخدام الكلور ، وتستخدم اكسيدات الكلور عادة فى صناعة الورق . وتستخدم الريلانات أيضا ؛ وتقوم هذه الريلانات بتحليل السكر المهدى ، فضلا عن السيليلليوز ، وبذلك تحرر المواد الملونة المحبوسة فى اللباب . (ومن المهم أن تكون هذه الريلانات خالية من أية مواد سيليلوزية ملوثة ، حيث أن ذلك قد يؤدي الى تحليل السيليلليوز أيضا) .

✶ تقلل النفايات : انتاج ورق جديد ، وإعادة تشغيل الورق القديم يولد قدرا كبيرا من النفايات المائية . وقد تكون هذه النفايات مشكلة تلوث حقيقية ، ويرتفع المطلب الأكسجيني الحيوى (BOD) من النفايات المائية الى مستويات غير مقبولة . وعلى ذلك يكون العلاج البيولوجى للنفايات لباب الأخشاب ، هو الطريق الى تقليل هذه المشاكل البيئية .

الصوف

WOOL

أحد أهداف الهندسة الوراثية في مجال تربية الحيوانات هو تحسين إنتاجية وتنوعية الصوف الذي تنتجه الأغنام . وتميز هذه العملية من المشاكل المعقدة ، لكن إحدى مجموعات البحث التي تعمل في هذا المجال توجد على وجه الخصوص في أستراليا ، التي تقوم بإنتاج جزء أساسي من هذه المادة يقدر بأكثر من 100 مليون كجم ، وتصديره سنوياً إلى مختلف أنحاء العالم :

ويعتمد تحسين إنتاجية الصوف على التوجهات الآتية :

★ إدخال الجين (الموروث) من أجل نمو الهرمون في الأغنام :
وقد تمت هذه المحاولة ، ويبدو أنها أحدثت زيادة في إنتاجية الصوف ، بالرغم من أن أحداً لا يعرف السبب على وجه التحديد .

★ إدخال جينات جديدة للكاروتينات في الأغنام : حيث توجد أنواع عديدة من الكاروتين في الصوف ، ويتغير نسبتها قد تصل على تحسين نوعية الصوف ويعتبر هذا المخلول تجريبياً ، إذ أنه ليس من الواضح ماهية تأثير إدخاله أي جين بذاته على الصوف ، حتى لو صنع البروتين في الخلايا المناسبة والوقت المناسب .

★ إدخال الجينات من أجل تحسين استطاع السيستين داخل الجينات المنقولة للأغنام : والكاروتين وهو البروتين الموجود بالصوف له العديد من السيستينات، التي تعتبر العامل المحدد في معدل نمو الصوف . ولا تستطيع الأغنام عادة أن تصنع السيستينات لنفسها ، ولذا كانت تعوق الانزيمات المرتبطة بها ، لذا فإن الأهداف الهندسية هي إعطاء الأغنام الانزيمات من البكتيريا ، التي تستطيع أن تصنع السيستين من الكبريتيدات المتوفرة داخل المعدة .

★ توجيه نباتات التغذية : الطريقة البديلة للحصول على السيستين بوفرة داخل الأغنام ، هو عن طريق توجيه النباتات التي تأكلها للحصول على السيستين الوفير . والمشكلة التي قد تحدث هنا أن يكثرية المدة تقوم بتحليل قدر كبير من السيستينات في الطعام ، ولذا فإن تحسين نباتات علف الأغنام، قد لا يحسن الصوف الناتج . ويعتبر بعض البروتينات المخزنة من البازلاء بمثابة جاذب قوي ضد تحلل المعدة ، وقد تكون هي المناسبة لذلك .

★ توجيه بكتريا المعدة : والطريق البديل لاستغلال بكتريا المعدة ، هو تحويل السليليوز في القشء الى كيمويات ، تستطيع الأغنام استعمالها بكفاءة ، أو جعل قشر وفير من الأحماض الأمينية الأساسية ، والسيستون بصفة خاصة متاحا للأغنام - ان هذا البحث لازال في مراحله الأولى الى حد ما بسبب صعوبة محاكاة النور الذى تقوم به البكتريا ، ولكن تقوم بهذا فانك تحتاج الى شيء ما يشبه معدة الأغنام مثل الحاضن .

X

XENOBIOTICS

المواد الدخيلة على المواد الحيوية

المادة الدخيلة ، هي المادة الكيميائية ، التي لا توجه عادة ، في بيئة ما ، وتعني عادة المادة السمية الكيميائية ، التي تكون بكاملها اصطناعية ، مثل المركب العطري الكلور ، أو المركب العضوي الزئبقي .

وتتضمن التقنية الحيوية مع هذه المواد ، في ثلاثة مجالات :

أولها : في تصميم سميتها ، وتأثيرها على النظم الحية . ثانيا : تطوير مجال التقنية الحيوية طريقة للتخلص منها من خلال طرق العلاج الحيوي . أو التحلل ذي الأساس الإنزيمي . وأخيرا ، أن هناك سلسلة من منتجات التقنية الحيوية ، تهدف إلى إبطال المركبات ، التي إذا خرجت من مواقعها المستهدفة ، فإنه يمكن تصنيعها كمواد دخيلة على المواد الحيوية . ومن بين هذه المركبات ، مبيدات الأعشاب الكيميائية ، والمبيدات الحشرية ، والتي تأمل عوامل التحكم الحيوي ، والمبيدات الحشرية العضوية في حلها .

Y

كروموسومات الخميرة الاصطناعية YACS

تعتبر كروموسومات الخميرة الاصطناعية ، هي منتجات الاستنساخ ، التي قامت بأعمال كثيرة ، في مشروع المادة الوراثية البشرية (انظر مشروع المادة الوراثية رقم : ١٢٧) .

انها تتكون من قطع ال (د ن ١) التي تحدد الأطراف (telomeres) ، والوسط (centromere) للكروموسوم بأن يتضاعف في خلايا الخميرة : اذا لم يكن هناك أطراف ، فان أطراف الكروموسوم ، تصبح عرضة للكسر ، او تلتحق بكروموسومات أخرى * وإن لم يكن منسك ووسط ، فان الكروموسومات الناشئة حديثا ، سوف لا تندمج الى الخلايا الجديدة أثناء انقسام الخلية . بالإضافة الى ذلك ، فانه يوجد مصدر للنسخ ، وعلى ذلك فان ال (د ن ١) سوف ينسخ .

وهذه العناصر ، توضع في قطعة (د ن ١) مفردة ، والتي يمكن أن تستخدم ، كمنهج لنسخ ال (د ن ١) الغريبة داخل الخميرة . ان من مميزات (YACS) ، هي انه لا يوجد حد قصال ، للحجم الذي يمكن أن تكون عليه قطعة (د ن ١) . وعلى ذلك ، فبينما أن استنساخ الخميرة التقليدية باستخدام اليكتيريا الاكلة ، أو البلازميد ، يكون عادة محدود القطع ال (د ن ١) الغريبة ، بطول يصل عدة عشرات الآلاف من القواعد ، في حين أن (YACS) تستطيع أن تنسخ ملايين القواعد طولا . وهذا يجعل عمل خريطة لمواد (د ن ١) الوراثية أسهل ، حيث انه خريطة المادة الوراثية ككل ، يجب أن يتم تجميعها من عدد قليل من خرائط (YACS) البسيطة . وتستطيع أيضا أن تصنع استنساخا لجينات كبيرة جدا ، مثل الجين الخاص بالنمو العفيل السبي* (والذي يكون طوله على الأقل ٢ ملبسون قاعدة) ، أكثر استطالة .

ولولا أنه لا يوجد شيء يمكن أن يؤه باستخدام (YACS) ، والتي لا يمكن أدائها بنفس البراعة ، باستخدام القوى الموجهة الأخرى (انظر : القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة ص : ٤١٤) .

القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة

YEAST CLONING VECTORS

يوجد عدد قليل من البكتيريا ، تعتبر الخمائر وخاصة النوع المسمى (*Saccharomyces cerevisiae*) ، هي الكائنات العضوية المفصلة ، التي تقوم باستنساخ وتعميل ال (د ن أ) . وهي من الأنواع التي تحمل نواة بداخلها ، وعلى ذلك فإنها تستطيع أن تحصل ال (mitosis) التسلسلات غير المتشعبة في وسط العديد من الجينات التي تحمل البوابة . وهي تقوم أيضا بعملية التكاثر ، بالرغم من أنها ليست بصفة عادية مثل الخلايا البدئية . وأيضا لأنها ليست بكتيريا ، فإنها تنتج بعض السيت الداخلية النشأ ، والتي يجب التخلص منها ، من المنتجات البروتينية المالمجة . وهي أيضا تنمو بسرعة كبيرة جدا ، بالمقارنة بالخلايا البدئية ، أو خلايا الحشرات ، والتي تمكن كميات كبيرة منها أن تحضر بطريقة سهلة ، وتقلل المشاكل الناشئة من التلوث ، وبقدرا ، فإن بعض الكائنات العضوية تستطيع أن تتفوق عليها في النمو .

ومن بين المتجهات المستخدمة في استنساخ ال (د ن أ) في خلايا الخميرة هي :

★ ★ كروموسومات الخميرة الاصطناعية . وهي مشهورة جدا في مشروعات المادة الوراثية ، حيث انها تستطيع استنساخ قطع كبيرة جدا من ال (د ن أ) .

★ ★ بلازميد ال ٢ ميكرون : ان دائرة ال ٢ ميكرون ، هو بلازميد خميرة ينشأ بصفة طبيعية . وقد استخدم ليشكل قواعد العديد من نظم متجه الاستنساخ . وتسمى أيضا بلازميدات الخميرة الايسومالية .

★ ★ بلازميد الخميرة المتكاملة : ذلك البلازميد الذي يدخل نفسه داخل ال (د ن أ) في أحد كروموسومات الخميرة . والجينات التي تتكامل داخل كروموسومات الخميرة ، تكون أقل عرضة للفقد ، بواسطة الخميرة عندما تنقسم ، عن الجينات الموجودة في البلازميدات .

★ ★ تسلسلات التناسخ المستقلة : وتسمى أيضا بلازميدات تناسخ الخميرة . وتوجد بها تسلسلات من كروموسومات الخميرة داخلها ، التي تسمح لها ، بأن تتناسخ كلما انقسمت الخلية .

كل من الأنواع السابقة ، يمكن أن تكونه متجهات تعميل لكي تسمح للجين المنسوخ داخلها ، بأن يستخدم في صنع بروتين . بالإضافة الى

ذلك فإن العديد من منتجات الخبيرة هي منتجات نقل * حيث ان لديها كل التسلسلات المطلوبة * لكي تكون منتجات نسخ فعالة في خلايا الخبيرة ، وانها أيضا تحتوي على تسلسلات متجه ٥' كولاى بداخلها .

وهذا يسمح للمهندس الوراثى بأن ينقل ال (د ن أ) بين خلايا الخبيرة (عندما يرغب في تسكين ال د ن أ المعالج) ، وخلايا ٢٠ كولاى (حيث تعتبر مناسبة لاستغلالها مع ال د ن أ) .

انظر أيضا الشفرة الوراثية وتركيب البروتين ص : ١٦٦ .

YUK FACTOR

معامل السماحية

هو اصطلاح يدل على قلة الاحترام ، للملاحظات الحقيقية جدا التي يحكم بها الجمهور والعديد من العلماء على القبول الأخلاقي ، للاجراءات التحريية ، والاستخدامات البيولوجية ، تبعا لمقياس الكره والنفور الشخصى * وعلى ذلك فإنه أول مستنبت للجنس في فترة الستينات ، قد لاقى ترحيبا واستحسانا من الصحافة ، في حين أن خلق أول مستنبت للشفدح ، في أوائل السبعينات ، قد عومل باهتمام وحرص شديدين ، وعندما حاولوا استنساخ الخلايا القلبية في أوائل الثمانينات ، قوبل هذا الاستنساخ بنصر شديد * (هذا بالرغم من أنه لم تستنسخ أية خلية قلبية بالغة) ، فإن الاختبارات التي تعتمد على (سمنل الماء) والفئران ، قد اعتبرت أكثر قبولا عن الأرانب أو الكلاب .

وبصفة عامة فإن هذا يعكس اهتماما بالحيوان ، والذي يبدو أكثر شبيها بالإنسان * أو تلك الحيوانات التي تعامل كحيوانات اليفة ، ومن ثم تعامل بشعور إنساني .

وعلى ذلك فإن إدانة الرأى المم القصى ، هي لذلك تنعكس على التدخل العلمى الفعال بالجنة البشرية ، أو الإلفال * وهذا هو المقياس الحقيقى جدا للقيم ، وهو ذلك المقياس الذى لا يأخذه العلماء بجديّة كافية (ومن ثم فإنهم يطلقون عليه عامل يوك * عن كونه مقياسا للقيمة) * وفى الجدل الجاهلى ، فإن عامل يوك ، يكون أحيانا هو القرار الأخير : وقد كانت هناك ممارصة كبيرة على تشجيع مونساستو لمشروع (BST) ذلك العقار الحيوى الذى يرفع إنتاجية اللبن للمشيبة الألبان ، حيث ان المعارضة لم تكن على أساس اقتصاديات المزرعة ، وانما على الشعور بالرعب الناشئ عن تحويل البقرة الى مجرد آلة لإدراو اللبن فقط .

تعريف ال د ن ؟

يبدأ الإنسان حياته كمعظم النباتات والحيوانات من خلية صغيرة جدا لا تكاد تكون رؤيتها بالعين المجردة ، وهذه الخلية عبارة عن بويضة مخصبة نتيجة اتحاد كروموسومات الحيوان المنوي بالبويضة ، وتتكون نواة واحدة تمر بمرحلة تبلغ تسعة أشهر لتخرج الى الحياة .

ومن هذه البداية المتواضعة تنقسم البويضة المخصبة انقسامًا ذاتيًا طابع مقلد ، وسرعان ما تكبر لتصبح جنينًا ينمو الى حمل برحم الأم بضعيرة من الأوعية الدموية ، وهي ما تسمى بالحبل السري ، وهو طريق توصيل الغذاء من الأم الى حبلها .

وعندما يخرج الجنين من بطن أمه فإنه يكون قد تقاعف حجمه ملايين المرات بالنسبة الى حجمه الأصلي ، وعندئذ يمكن تسميته طفلا رضيعا ، كل خلية في جسمه لها وظيفتها الخاصة .

وتسمى الخلايا التي تمكنه من أن يعيش وينمو بالخلايا الجسدية، وهي تشمل خلايا الكبد والمعدة والأمعاء والجهاز العصبي ، وتلك الخلايا الخاصة بالدم والدورة الدموية . وكذلك خلايا الجلد والعظام والعضلات ، بالإضافة الى خلايا الغدد التي تنظم الأجهزة الدقيقة لكيمياء الجسم ، وأيضا الكلى والأعضاء الأخرى التي تعمل على طرد الفضلات من الجسم .

وبالإضافة الى الخلايا الجسدية يأتي المولود مجهزا بالخلايا التي تمكنه من أن يكون إما أمًا عندما يكتسب نموه مما يعمل على بقاء الجنس وهي تسمى بالخلايا التناسلية الجرثومية . والخلايا التناسلية الوحيدة في أجسامنا هي الحيوانات المنوية والبويضات ، وبطبيعة الحال الخلايا التي تنشأ عنها هذه الأمشاج .

ويجرى تكوين الخلايا الجسدية والتناسلية في الجنين طبقا لتوقيت دقيق ، وتنظم الجينات كل عملية بحيث عندما تنقسم الخلية الواحدة تنقسم الأخرى الى الانقسام ، وباستمرار هذه العملية يصبح تكوين الخلايا أكثر تخصصا ، وخطوة بخطوة يسير الجنين قسما متطلما الى اليوم الذي يخرج فيه من بطن أمه طفلا . وعلى مر الأيام يصبح لوردة بالغا قويا .

ما الذي يسبب تلك السلسلة من الأحداث ؟ انها مادة كيميائية في الكروموسومات من نوع الأحماض . ولأن الكروموسومات موجودة بنواة الخلية فإنها تسمى حمض النوويك (أو حمض النيوكليك) واسمها بالكامل حمض الديسوكسيريبونوكليك (Desoxyribonucleic acid) والذي يعرف بالحروف الأولى د ن ؟ (DNA) .

ويعتبر د ن أ الوراثي . فهو يعمل عوامل التوريث من جيل لآخر ، ومن خلية إلى أخرى ، وهو بمثابة اللب الذي تصنع منه الجينات . ويؤمن إل د ن أ لا يمكن للحياة أن تبدأ ولا أن تستقر . فهو المادة الكيميائية الأولى التي تكون أحياء جديدة وتوجه العمليات الحيوية لكل كائن حي . وفيما خلا كرات الدم الحمراء التي ليست بها أنوية وجد العلماء أن إل د ن أ موجود بكل أنواع الخلايا .

وقد عرف عن د ن أ أنه عامل التوريث منذ سنوات . ورغم قصر تلك المدة فقد غيرت تلك المعرفة علم الوراثة . ويعتبر كثير من العلماء أن مادة إل د ن أ ستكون بداية عهد جديد في علم الأحياء ، وأنها ستفسر لغز الحياة وكيف بدأت .

وبالرغم من أن د ن أ يبرز في السنوات الأخيرة فقط فإنه كان معروفا منذ عام ١٨٦٨ عن طريق كيبوري يفسى فردريك ميشر في بازل بسويسرا . فقد استخرج ميشر هذه المادة لأول مرة من أنوية خلايا جديدة . ثم من السائل المنوي لأسماء السائلون التي تسبح في نهر الراين .

وكانت الأبحاث الخاصة بهذا الصلم بدائية للغاية . وظل العلماء في حيرة إلى أن وجدوا الحل في عام ١٩٤٦ .

وأجريت التجارب الحاسمة في معهد روكفلر بنيويورك . واستعمل العلماء أحياء بسيطة هي البكتيريا ، تلك الكائنات المعقدة الوحيدة التي كان ليفهوك أول من رآها قبل ذلك بثلاثة قرون .

وبالرغم من أن البكتيريا ذات حجم دقيق جدا فإن علماء معهد روكفلر أمكنهم استخلاص إل د ن أ من سلالة ونقلها إلى سلالة أخرى . وانتظر العلماء تكاثر البكتيريا . ولم تضب طنونهن . فبدلاً من أن تتشابه مع الجيل الأصلي الذي نشأت منه تشابهت مع البكتيريا التي استخلصوا منها إل د ن أ . وبدا ثبت أن مادة د ن أ هي التي تتحكم في الوراثة وليست البروتينات .

وتنحصر المشكلة في تكوين إل د ن أ ، إذ أن كل مادة تتكون من مجموعة من الذرات مرتبة ترتيباً خاصاً يسمى الجزيء الذي قد يتكون من مجموعة من تحت جزيئات صغيرة ، وهكذا . ولكي نعرف كيف يتحكم إل د ن أ في الوراثة لابد أن نعرف ما شكل الجزيء الخاص به ووضع كل ذرة فيه .

ويعتبر جري إل د ن أ أثقل من جري الأهدوجين — أخف العناصر وزناً — بمقدار ٧ ملايين ضعف . ورغم ذلك فإنه دقيق للغاية .

وكان من بين ما درسه العالمان كريك وواتسون صور اشعة اكس ذات الانعطاف أو تكسر الضوء * واستنتجا مما شاهدها أن جزيء د ن أ يشبه الزنبرك وقاما بنشر بحث مفصل عن الشكل الذي يبدو عليه جزيء ال د ن أ وشرح كيفية تحكم ال د ن أ في الوراثة *

وطبقا للنموذج الخاص بهما فإن الجزيء الذي يشبه الزنبرك مكون من سلسلتين ملفوفتين احدهما حول الأخرى أشبه ما يكون بسلم دائري يحيط به من جانبيه حاجز (درابزين) * وهذا الحاجز مصنوع من مادتين كيميائيتين بالتبادل ، وهما : السكر ، والفوسفات *

ويبين جوانب الحاجز (الدرايزين) تقوم درجات السلم ، وكل درجة مصنوعة من كفتين أو قاعدتين متجاورتين *

وهناك أربع قواعد كل منها ذات تركيب كيميائي مختلف ، ولكن تحتوي كلها على نتروجين ، واسمها حسب حروفها الأولى قواعد أ - ت - ج - س (ATGC) *

وتصنع هذه القواعد الأربع نوعين فقط من الدرجات ، وذلك لأن قاعدة أ لا تتلام فقط إلا مع قاعدة ت - كما أن قاعدة ج لا تتحد إلا بقاعدة س *

ولكي يسهل فهم ذلك ، نرسم لكل نوع من القواعد إحدى مجموعات ورق اللعب (الكرتشينة) * ولتكن قاعدة أ « السبائي » وقاعدت « القلب » وقاعدة ج « البستوني » وقاعدة س « الديناري » * وحسب نظرية نموذج واتسون وكريك فإن كل درجة من جزيء د ن أ يجب أن تكون مكونة من اتحاد قاعدتي سبائي وقلب أ - ت أو ت أ أو اتحاد قاعدتي بستوني وديناري ج - س أو س - ج *

وفي كل درجة تتصل القاعدتان برابط ضعيف يسمى وصال الأندروجين *

ولا توجد قواعد لمد من الدرجات المصنوعة من السبائي والقلب ، أو من الديناري والبستوني * كما يمكن للنوعين من الدرجات أن يختلفا في أي نظام معينة من ال د ن أ قد تكون معظمها من درجات أ - ت وأخرى قد يكون لها درجات أكثر من ج - س وثالثة قد تكون أنواع درجاتها متساوية *

وحسب نظرية واتسون - كريك فإنه ال د ن أ الخاص بكل كائن له تسلسله الخاص من الدرجات ، وهذا يحدد ما إذا كانت البرمجة المخصصة سيتكون منها فأر أم تمساح أم إنسان *

كما يعتقد ان الاختلافات الدقيقة الأخرى في ترتيب المساعدة هي التي تحدد اختلافات الأفراد كلون الشعر مثلا في الانسان وهل سيكون أسود أو أحمر أو أشقر *

وبلغ من قوة هذه النظرية انه اذا فحص أحد العلماء عينة من ال د ن أ فانه غالبا ما يمكنه أن يحدد الكائن الذي أتت منه ، وذلك بقياس أنواع القواعد الأربع في تلك العينة .

ولكن هل من المقول أن أربعة أنواع فقط تكون هي المسئولة عن هذا الاختلاف الكبير بين الكائنات الحية ؟ ولكن لننظر في الحروف الأبجدية . انها ٢٨ حرفا فقط . ومع ذلك فانها تشكل عددا لا يحصى من الكلمات التي يدورها يمكن أن تشكل عددا لا يحصى من الرسائل *

كذلك الحال مع ال د ن أ ، فهو نوع من الرموز المكتوبة على شريط الآلة الحاسبة والجزء المكون من السكر والفوسفات في الرموز في الحاجز (الدرايرين) هو نفس الشيء في كل الكائنات *

وتوليفات من أ - ث و ت - أ وكذا ج - س وس - ج هي التي تسبب اختلاف الكائنات الحية ، إذ تحتوي هذه القاعدة على ما يميز الانسان عن القط وما يميز القط عن النمر ، والأرهاد الحمر عن الأزهار البيضاء ، كما أنها تحمل الصفات المشتركة بين الكائنات الحية *

تعريفات

- التدرن التاجي (Crown gall) : مرض بكتيري ، يحدث تدرنات شاذة في اشجار الفاكهة وسواها ، سببه جرثومة تعرف باسم *Agrobacterium tumefaciens* .
- ثاني نكليرنيد أمين أميد النيكوتين (NAD) : أحد تميمات الأنزيم الهامة أو مقبلات الألكترون المختصة بتنفس الخلية .
- فسفات ثاني نكليرنيد أميد النيكوتين (NADP) : تميم أنزيمي هام أو مقبل الكتروني مشابه لـ NAD .
- الهيموفيليا (haemophilia) : مرض من امراض الدم ، يورث للذكور فقط ، ويتسبب عنه عدم تجلط الدم بعد الجروح ، ويستقيم في علاجه أحد معامل التجلط مثل معامل VIII .
- المطلب الأكسجيني البيولوجي (Bod) : تلك الحالة التي توجد في البيئات المائية ، التي أدخلت بها الملوثات ، التي تشجع على نمو البكتيريا الهوائية ، وتسبب بذلك استنزاف مستويات الأكسجين في الماء . وعلى ذلك ، تنخفض الحياة النباتية الطبيعية للبيئة ، ومنها الحياة الحيوانية التي تعتمد على النباتات .

مرد القبائي بالمصطلحات العربية الواردة بالكتاب

مع ملاحظة اسقاط (ال) التعريف والهدف التسهيل على المراجع
ايجاد المرادف الانجليزي للمصطلح العربي الذي يطلبه وموقعه بالكتاب ،
والرقم المبين امام المصطلح هو رقم الصفحة الموجود بها المصطلح العربي .

(١) .		
Agrobacterium Tumefaciens	21	لجروباكتريم تيوم فاميفانس
Antibodies	33	اجسام مضادة
Catalytic Antibodies	93	اجسام مضادة حفازة
DARS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة سائلة
Chimeric/Humanized Antibodies	159	اجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية / كميرية
Thermal Sensors	381	اجهزة للاحساس الحرارية
Biosensors	80	اجهزة الاحساس الحيوية
Electrochemical Sensors	154	اجهزة الاحساس الكهركيميائية
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستساخ
Osmotolerance in Plants	293	احتمال اتموزي للنباتات
Amino Acids	26	احماض امينية
Bioassay	49	اختبار حيوي
Immun	126	اختبار مناعي اشعاعي متأخر
Mutagenicity Tests	276	اختبار التحول الوراثي
Wood	406	أخشاب
Elasmobranchs	56	اخلاق حيوية

Deliberate Release	138	لنّ ياجرام تجارب مبروسة
Aqua-culture	41	استنبات مائي
Rarwinian Cloning	133	استنساخ دارويني
Plant cloning	311	استنساخ النبات
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Names	279	اسماء
Blood Disorders	86	اضطرابات الدم
Liquid Membranes	254	أغشية سائلة
Secretion	350	الفران
Enzyme Electrode	166	الكثرونز انزيمي
Micropropagation	266	اكتثار معملّي دقيق
Enzyme Mechanisms	166	آليات الانزيم
Biosorption	82	امتصاص حيوي
New Diseases	281	امراض جديدة
Gras	208	امن
Monoclonal Antibodies Production	274	انتاج الاجسام المضادة اكلونية الامتصاص
Biotransformation	84	انتقال حيوي
Cell Fusion	99	اندماج الخلية
Enzymes	162	انزيمات
Proteases	323	انزيمات تحليل البروتين
Ribosymes	353	انزيمات ريبوزية
Glycosidases	206	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Enzyme Production By Fermentation	167	انتاج الانزيمات بواسطة التخمير
Decompose	288	أورام الفار

Auxostat	43	أوكسوستات
AIDS	22	ايدز
Chirality	111	أيديّة
		(پ)
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث مجهرى بطريقة المسح الألكترونى
Patent	206	براءات الاختراع
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Fusion Protein	180	بروتين اندماجى
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتى
SCP (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
DNA Finger-printing	142	بصمة الدنا
Samfil	318	بلازميد
Peptides	300	ببتيدات
MYTIF3	275	برامب
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
		(ت)
Luminescence	258	تألق
Support	377	تأييد
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النروجين
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الانزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Animal Cell Immobilization	28	تجميد الخلية الحيوانية

Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Freeze-Drying	179	تجميد - تجفيف - تجفيد
Standard Laboratory Equip-	366	تجهيزات العمل القياسية
Strategic Alliance	374	تحالف استراتيجي
Soil Amelioration	382	تحسين للتربة
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Affinity Chromatography	18	تحليل كروماتوجرافي انجذابى
Chromatography	115	تحليل كروماتوجرافي لرنى
Bioconversion	50	تحول حيوى
Bioconversion in Organic Sol-	52	تحول حيوى فى المذيبات العضوية
vents		
Immortalization	230	تخليد
Induction	242	تخليق
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيد
Immunoconjugate	332	ترافق منتج
Bioaccumulation	48	تراكم حيوى
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون الحساس
Leaching	250	ترشيح
Cross-Flow Filtration	126	ترشيح ذو تدفق معروض
Antibody Structure	35	تركيب الجسم المضاد
Gene synthesis	187	تركيب جينى
Chiral Synthesis	112	تركيب يدى
Concentration	124	تركيز
DNA Sequencing	145	تسلسل الـ DNA
Protein Sequencing	326	تسلسل بروتينى
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف

Immunodiagnostic Immuno- assays	233	تشخيصات مناعية - اختبارات مناعية
Genetic Disease Diagnosis	194	تشخيص الأمراض الوراثية
Somacloal Variation	363	تغيير استنساخ الخلية الجسمية
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء للنطق
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات المعقدة
Food Processing Using Enzy- mes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Microorganism Safety Classifi- cation	285	تصنيف آمن للكائنات المضيوية الحقيقية
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Biomnneralization	73	تعدن حيوي
Microbial Mining	260	تعدن جيولوجي
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدى انتقال
Sterilization	368	تعقيم
'Blots'	88	تقنيات البيولوجيا الجزيئية
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Recombinant DNA Technology	337	تقنية الدنا المصنوع
Environmental Biotechnology	181	تقنية حيوية بيئية
Vertical Integration	401	تكامل رأسي
DNA amplification	140	تكبير الدنا
Inoculation	243	تلقيح
Cell Disruption	97	تمزق الخلية
GLP/GMP	199	جس / جس
Homologous Recombination	199	تمشيج مثلي
Cleaning-In-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Regulation	341	تنظيم

Regulation of Organism	342	تنظيم التعبير بتداول الكائن المضوى
Biodiversity	54	تنوع حيوي
Hybridisation	219	تهجين
Drug Delivery	149	توصيل الدواء
		(٥)
Protein Stability	327	ثبات البروتين
		(٦)
ICAM	225	جزيئات الالتصاق الضمتخلوية
Glucose isomerase and invertase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز
		■
Glycosylation (Glycoprotein)	206	جليكوبروتين
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة - موجهة الموقع
Oncogenes	286	جينات ورمية
Gene	186	جين
Genocuticals	197	جينوتيكالز
		(٧)
Expression Compartment (In- elusion)	170	حجرة التعبير
Molecular Computing	268	حساب جزيئي
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Immobilized Cell Biosensor	288	حساس حيوي للخلية المجمدة
Immunosensors	237	حساسات مناعية
Harvesting	212	حصار

Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوي
Isolation	64	حقن حيوي
Cell Line Rights	103	حقوق خط الخلية
Transgenic Animals : Application	—	حيوانات عابرة للمجين : التطبيق
		(خ)
Cell Line	103	خط الخلية
Microtubuli	259	خلايا بالغة الطول
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
		(د)
Cytokines	130	ديسكترينات حلقية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن
Transmissible Encephalopathy	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Trible DNA	394	دنا ثلاثي
Recombination DNA : Bits And Pieces	339	دنا مطعم القطع والمعد
Electroporation	155	دمج كهربي
		(ر)
Binding	47	رباط
Disulphide Bond	140	رباط ثاني اكسيد الكبريت
Molecular Graphics	270	رسمات جزيئية
Fermentation Substrates	176	ركائز التخمر
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Scale-Up	353	رفع النسبة
Enzyme Commission (Ec) Number	*	رقم اللجنة الإنزيمي

Affinity TAG	19	رقعة انجذابية
		(ز)
Organ Culture	291	زراعة العضس
Plants Oils	315	زيوت نباتية
		(س)
Supercritical Fluid Enzymology	375	مسائل الضمائر الفائق الحسامة
PCR	298	سلسلة تفاعل البوليمراز
Regulation Authorities (US)	342	سلطات تنظيمية (الولايات المتحدة)
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Toxins	394	سميات (توكسينات)
		(ش)
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجموير - بلجيت
Genetic Code and Protein Syn-	191	شفرة وراثية وتركيب البروتين
thesis		
		(ص)
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Wool	408	صوف
		(ط)
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Replica Plate	344	طبق للنسخة المطابقة
Centrifugation	104	طرد مركزي
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
Reversed Phase Biocatalysis	349	طرق المحفزات العنصرية المنعكسة

		(ع)
Transgenic	387	عابر جيني
Neurotrophic Factor	280	عامل الغذاء العصبي
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية
Cyclodextrins	129	عشائر خلوية
Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية
Immunotherapeutics	239	عقاقير مناعية
Plant Sterility	315	عقم النباتات
Adept	19	علاج بالدواء القلبي للجسم المضاد الأنتزيمي
Gene Therapy	188	علاج جيني
Gene-Therapy Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Bioremediation	78	علاج حيوي
Immunotherapy	239	علاج مناعي
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Fermentation Processes	174	عمليات التخمير
Glycation	202	عملية التسكر
Desulphurization	139	عملية نزع الكبريت
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Growth Factors	209	عوامل النمو
Stem Cell Growth Factors	387	عوامل نمو الخلية الجذعية
Downstream Processing	147	عمليات صناعية أخيرة
		(غ)
Biogas	61	غاز حيوي
Glue	201	غراء
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Biofilm	57	غشاء حيوي

		(ف)
Liquid Membrane Separations	255	فصل الاغشية السائلة
Receptor Binding Screening	336	فصل رباط التقييل
Biotin	84	فيتامين ب المركب
Vaccinia Virus	397	فيروس جدري البقر
Adeno virus	15	فيروس غدي
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Baculovirus	46	فيروسات عصوية
		(ق)
Orphen Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Rflp	360	قطعة التمييز متممة الأشكال
Vector	390	قوة موجهة
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجهة لاستنساخ الخميرة
		(ك)
Microorganisms	262	كائنات عضوية دقيقة
Encapsulation	160	كبسلة (تغليف)
Biomass	68	كتلة حيوية
Hydrophobicity	221	كراهة مائية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Chimera	107	كمير
Computational Chemistry	123	كيمياء حسابية
		(ل)
Vaccines		لقاحات
Live Vaccines	396	لقاحات حية
Viral Vaccines	255	لقاحات فير
	402	

Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Liposome	252	ليپوسوم
		(م)
Sea Water	356	ماء البحر
Biomaterial	66	مادة حيوية
Physical Containment	306	حائض طبيعي
Herbicides And Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوية
Walking	405	مشي
Biomimetic	71	متشبه بالتقليد الحيوي
Transposon	393	متنقل
DNA Probes	143	مجسات الـ د ن ا
Culture Collections	128	مجموعات المستنبت
Thermophile	382	محب للحرارة
Biological Containment	65	احتواء بيولوجي
Artificial Sweeteners	42	محلّيات اصطناعية
Airlift Fermenter	25	مخمّر الرفع الهوائي
Coenzyme	122	مرافق انزيمي
Oversight	294	مراقبة
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Tissue Culture	358	مزارع الأنسجة
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	(مزارع) الخلية النباتية
Clone	120	مزرعة
Drug Development PathWay	151	مسار تطوير الدواء

Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلانية بروتينية
Plant Cell Culture	309	مستنبتات الخلايا النباتية
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
Antibodies	37	مضاد الاضراس
Anti-Idiotypic Antibodies	29	مضادات النموذج التميز للأجسام المضادة
Antibodies	32	مضادات حيوية
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Yuk Factor	415	معامل الضماحية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الاستجابة المضوية
Tumour Marker	396	معلم الورم الخبيث
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Bioreactor	75	مفاعل حيوى
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية مبهرجية
Loop Bioreactors	287	مفاعلات حيوية حلقة
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلايا المجمدة
Pest Resistance In Plants	303	مقاومة الافات فى النباتات
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Gene Library	186	مكتبة جينية
Bacteriophage	45	ملتهم البكتيريا
Immunisation	231	مناعية
Chemicals Produced By Biotechnologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Secondary Metabolites	357	مراد الايشن الثانوية
Xenobiotics	411	مواد غريبة على المواد الحيوية
Biodegradable Materials	53	مراد قابلة للتحلل عضويا

		(ن)
Micro Carriers	261	ناقلات دقيقة
DNA	95	نسخة الـ 'ن' ()
Mythogenesis	277	نشوء استنساخ
Expression Systems	171	نظم التعبير
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Substrate Channelling	374	نقل الركيزة
Gas Transfer	182	نقل الغاز
Transgenic Disease Models Transformation	285	نقل بالاصابة ، نقل انيوس ، نقل بالتحويل
Oligonucleotides	285	نكليوتيدات
Transgenic Disease Models	390	نماذج المرض العابر للجين
Cell Growth	100	نمو الخلية
Molecular Modelling	271	نموذج جزيئي
Clubs	121	نوادي
		(هـ)
Gel Electrophoresis	182	هجرة كهربية للجل
Electrophoresis	94	هجرة كهربية للمنطقة الشعرية
Biohydrometallurgy	62	هدرجة حيوية للمعادن
Human Growth Hormone	218	هرمون النمو البشري
BST	90	هرمون النمو البقري
Protein Engineering	325	هندسة البروتين
Genetic Engineering	195	هندسة وراثية
Plant Genetic Engineering	313	هندسة وراثية نباتية

		(٣)
Reverse Genetics	349	وراثة عكسية
Chaperones	106	وصيفات
Biofuels	59	وقود حيوي
		(٤)
In Vivo in Vitro	244	في الحياة - في المعمل

مسرود بالمصطلحات الانجليزية الواردة بالكتاب

والرقم الموجود أمام المصطلح يشير الى الصفحة التي يرد بها في
الكتاب *

(A)		
Adenovirus	15	فيروس خدي
ADEPT	16	ملاج بالبراء الليفي للجسم للضام الاكزي
Affinity Chromatography	18	تحليل كروماتوجرافي انجذابى
Affinity Tag	19	رقعة انجذابية
Agrobacterium Tumefaciens	21	اجروباكتيريوم تيوم فاسينز
Aids	22	ايدز
Airlift Fermenter	25	مفسر الرفع للهوائي
Amino Acids	26	احماض امينية
Animal Cell Immobilization	28	تجسيد الخلية الحيوانية
Anti-Idiotypic Antibodies	29	مضادات النموذج التميز للأجسام المضادة
Antibiotics	32	مضادات حيوية
Antibodies	33	أجسام مضادة
Antibody Structure	35	تركيب الجسم للضاد
Antisense	37	مضاد الاحساس
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للفيروسات
Aque culture	41	استنبات مائي
Artificial Sweeteners	42	محليات اصطناعية
Auxostat	43	او كسومات

(B)		
Bacteriophage	45	ملقحهم البكتيريا
Baculovirus	46	فيروسات عصوية
Binding	47	رباط
Bioaccumulation	48	تراكم حيوي
Bioassay	49	اختبار حيوي
Bioconversion	50	تحويل حيوي
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحويل حيوي في المذيبات العضوية
Biocontrol	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Biodegradable Materials	53	مواد قابلة للانهال عضويا
Biodiversity	54	تنوع حيوي
Bioethanol	56	غشاء حيوي
Biofuels	57	اخلاق حيوية
Biofilm	59	وقود حيوي
Biogas	61	غاز حيوي
Biohydrometallurgy	62	هندسة حيوية للمعادن
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Bioisotopes	64	حقن حيوي
Biological Containment	65	محتوى بيولوجي
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الاستجابة العضوية
Biomass	68	كتلة حيوية
Biomaterial	69	مادة حيوية
Biomimetic	71	متشبه بالتقليد الحيوي
Bioinertialization	73	تعدن حيوي
Biopesticide	74	مبيد الآفات الحيوي

Bioreactor	76	مفاعل حيوي
Bioremediation	78	تأهيل حيوي
Biosensors	80	الجهزة الاستشعار الحيوية
Biosorption	82	امتصاص حيوي
Biotin	84	فيتامين ب المركب
Biotransformation	84	نقل حيوي
Blood Disorders	86	اضطرابات الدم
Blots	88	تقنيات البيولوجيا الجزيئية
BST	90	هرمون النمو البشري
(C)		
Catalytic Antibodies	92	اجسام مضادة حفازة
Capillary Zone Electrophoresis	94	هجرة كهربية للمنطقة الشعرية
cDNA	96	نسقة ال (دنا)
Cell Disruption	97	تمزيق الخلية
Cell Fusion	99	اتساج الخلية
Cell Growth	100	نمو الخلية
Cell Line	103	خط الخلية
Cell Line Rights	103	تطوير خط الخلية
Centrifugation	104	عزل مركزي
Chaperones	106	وصفات
Chemicals Produced by Biotechnologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Chimera	107	كيمي
Chimeric / Humanized Antibodies	109	اجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية / كيمي
Chirality	111	أيدي
Chiral Synthesis	112	تركيب أيدي

Chromatography	115	تحليل كروماتوجرافي لوني
Cleaning-in-Place	118	تنظيف في موضع صحيح
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Clone	120	منزعة
Clubs	121	نوادى
Coenzyme	122	مرافق انزيمى
Computational Chemistry	123	كيمياء حسابية
Concentration	124	تركيز
Cross-Flow Filtration	126	ترشيح في تفلق مستعرض
Culture Collections	128	مجموعات الاستنبت
Cyclodextrine	129	دكسترات حلقة
Cytokines	130	عشائر خلوية
(D)		
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة سائدة
Darwinian Cloning	133	استنساخ داروينى
Delfia	136	اختبار مناعى استنماعى متأخر
Desulphurization	138	اثن باجراء تحسارب مبروسة
Deliberate Release	139	عملية نزع الكبريت
Disulphide Bond	140	رباط ثانى اكسيد الكبريت
DNA Amplification	140	تكبير ال دنا
DNA Fingerprinting	142	بصمة ال دنا
DNA Probes	143	مجسات ال دنا
DNA Sequencing	145	تسلسل ال دنا
Downstream Processing	147	عمليات صناعية اخيرة
Drug Delivery	148	توصيل الدواء
Drug Development pathway	151	مسار تطوير الدواء

E		
Electrochemical Sensors	154	أجهزة الاستشعار
Electroporation	155	نمذجة كهربية
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	(مزارع) الخلية النباتية
Encapsulation	160	كبسولة (تغليف)
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيوية بيئية
Enzymes	162	إنزيمات
Enzyme Commission (EC) Number	164	رقم اللجنة الإنزيمية
Enzyme Electrode	165	الكثود إنزيمية
Enzyme Mechanisms	166	الآليات الإنزيمية
Enzyme Production By Fermentation	167	إنتاج الإنزيمات بواسطة التخمير
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الإنزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجرة التعبير
Expression Systems	171	نظم التعبير
(F)		
Fermentation Processes	174	عمليات التخمير
Fermentation Substrates	175	ركائز التخمير
Food Processing Using Enzymes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الإنزيمات
Freeze-Drying	179	التجميد - التجفيف - التجميد
Fusion Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية اندماجية
Fusion Protein	180	بروتين اندماجي

GAS Transfer	182	نقل الغاز
Gel Electrophoresis	182	مجرة كهربية للجل
Gene	185	جين
Gene Library	١٨٦	مكتبة جينية
Gene Synthesis	187	تركيب جيني
Gene Therapy	188	علاج جيني
Gene Therapy-Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Genetic Disease Diagnosis	195	تشخيص الأمراض الوراثية
Genetic Engineering	195	هندسة وراثية
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Genocuticals	197	جينوكوتيكالز
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
GLP/GMP	199	تجس / تجرس
Glucose Isomerase and Inver tase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز
	201	غراء
Glycation	202	عملية التسكر
Glycobiology	203	بيولوجيا سكرية
Glycosidases	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Glycosylation (Glycoprotein)		جليكوبروتين
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليورانيوم
Gras	208	أمن
Growth Factors	208	عوامل النمو
(H)		
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Harvesting	212	حصاد

Herbicides and Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Homologous Recombination	216	تطبيع متلى
Human Growth Hormone	218	هرمون النمو البشرى
Hybridization	219	تهجين
Hydrophobicity	221	كراسة حاشية
(I)		
ICAM	225	جزيئات الالتصاق القمخلوية
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجمدة
Immobilized Cell Biosensor	228	حساس حيوى للخلية
Immortalization	230	تخليد
Immunization	231	مناعية
Immuniconjugate	232	ترافق منيع
Immunodiagnostic Immunoa-	233	تشخيصات مناعية - اختبارات
says		مناعية
Immunosensors	237	حساسات مناعية
Immunotherapeutics	239	عقاقير مناعية
Immunotherapy	239	علاج مناعى
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Induction	242	تخليق
Inoculation	243	تلقيح
In vivo vs In Vitro	244	فى الحياة - فى المعمل
ISFET	244	ترانزستور مجال تأثير الأيون
		المسامى
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجموير - بلد جيت
Leaching	250	ترشيح

Lipases	251	إنزيمات محللة للدهون
Liposome	252	ليبوسوم
Liquid Membranes	254	أغشية سائلة
Liquid Membrane Separations	255	فصل الأغشية السائلة
Live Vaccines	255	لقاحات حية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حية حلقة
Luminescence	258	تألق
(M)		
Maxilla	259	خلايا بالغة الطول
Microbial Mining	260	تعددين حيوي
Micro Carriers	261	ناقلات دقيقة
Microorganisms	262	كائنات عضوية دقيقة
Microorganism Safety Classification	265	تصنيف أمن للكائنات العضوية الدقيقة
Micropropagation	266	إكثار معملي دقيق
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Molecular Computing	J 268	حساب جزيئي
Molecular Graphics	270	رسومات جزيئية
Molecular Modelling	271	نمذجة جزيئي
Monoclonal Antibodies	271	أجسام مضادة أحادية الاستنساخ
Monoclonal Antibodies Production	274	إنتاج الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ
Motifs	275	برامث
Mutagenicity Tests	276	اختبارات التحول الوراثي
MYTHOGENESIS	277	نشوء أسطوري
(N)		
NAMES	279	أسماء

Neuprotrophic Factor	280	عامل الغذاء المصبي
New Diseases	281	أمراض جديدة
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النيتروجين
(O)		
Oligonucleotides	285	نكليوتيداه
Oncogenes	286	جينات ورمية
Oncomouse	288	أورام الفار
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Organ Culture	291	زراعة العضو
Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوي
Orphan Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Osmotolerance in Plants	293	اعتماد ازموزي للنباتات
Oversight	294	مراقبة
(P)		
Patents	295	براءات الاختراع
PCR	296	سلسلة تفاعل البوليمراز
Peptides	300	ببتيدات
Peptide Synthesis	301	تخليق الببتيد
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Pest Resistance in Plants	303	مقاومة الآفات في النباتات
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلية بروتينية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن
Physical Containment	306	مانع طبيعي
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Plant Cloning	311	استنساخ النبات
Plant Genetic Engineering	313	هندسة وراثية نباتية

Plant Oils	315	زيوت نباتية
Plant Sterility	315	عقم النبات
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتي
Plasmid	318	بلازميد
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات المعقدة
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدى انتقالى
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Protein Purification	323	انزيمات تحليل البروتين
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Protein Engineering	325	هندسة البروتين
Protein Sequencing	326	تسلسل بروتينى
Protein Stability	327	ثبات البروتين
Protoplasts	329	خلية بدون جدار
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الاحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الاحجام الصغيرة
(R)		
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء المنطقى
Receptor Binding Screening	336	فصل رباط المتقبل
Recombinant DNA Technology	337	تقنية الـ DNA المصنوع
Recombination DNA : Kits and Kits	339	DNA المصنوع : القطع والمبد
Regulation	341	تنظيم
Regulation of Organism Release	342	تنظيم التصريح بتداول الكائن المصنوع
Regulation Authorities (UE)	342	سلطات تنظيمية (الولايات المتحدة)

Replica Plate	344	طباق النسخة المطابقة
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Reverse Genetics	349	وراثية عكسية
Reversed Phase Biocatalysis	349	طور الحفازات العكسية
Rflp	350	لقطة التحديد متعددة الاشكال
Ribozymes	353	انزيمات ريبوزية
(S)		
Scale-Up	353	رفع النسبة
Scanning Tunnelling Microscopy (STM)	354	بحث تجهيز بطريقة المسح الانبوبي
Scap (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
Sea Water	356	ماء البحر
Secondary Metabolite	357	مواد الايض الثانوية
Secretion	359	افراز
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحي
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة - موجبة الموقع
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Solar Energy	362	طاقة شمسية
Somaclonal Variation	363	تغير استنساخ الخلية الجسدية
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتكنولوجيا الحيوية
Standard Laboratory Equipment	366	تجهيزات العمل القياسية
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل نمو الخلية الجذعية
Sterilization	368	تعقيم
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية

Strategic Alliance	374	تصالح استراتيجي
Substrate Channelling	374	نقل الركيزة
Supercritical Fluid Enzymology	375	سائل الخماثر
Support	377	الفاخر الحساسية تأييد
(T)		
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيوية صهرجية
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف
Thermal Sensors	381	أجهزة الاحساس الحرارية
Thermophile	382	محب الحرارة
Tissue Culture	383	مزارع الأنسجة
Toxins	384	سميات (توكسينات)
Transfection, Transduction, Transformation	385	نقل بالاصابة ، نقل انتوي ، نقل بالتمول
Transgenic	387	عابر جيني
Transgenic Animals : Applications	389	حيوانات عابرة للجين : التطبيق
Transgenic Disease Models	390	نماذج المرض العابر للجين
Transmissible Encephalopathies	392	دماغيات شديدة قابلة للنقل
Transposon	393	متنقل
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول العلاج
Trible DNA	394	دنا ثلاثي
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
(V)		
Vaccinia Virus	397	فيروس جدري البقر
Vaccines	398	لقاحات

Vector	399	قوة موجهة
Vertical Integration	401	تكامل رأسي
Viral Vaccines	402	لقاحات فيروسية
(W)		
Walking	405	متجول
Wood	406	أخشاب
Wool	408	صوف
(X)		
Xenoblotties	411	مواد بخيلة على المواد الحيوية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجهة لاستنساخ الخميرة
Ynk Factor	415	معامل السماحية

المؤلف

وكيام بينز : يعمل كبير الاستشاريين في القسم التكنولوجي للمجموعة الاستشارية لوكالة الدعاية والاعلان ، كاتب علمي قام باصدار العديد من الكتب العلمية منها الهندسة الوراثية (١٩٨٧) ، النكاه الصناعي من الالف الى الياء (١٩٩٢) ، وكتابنا التكنولوجيا الحيوية من الالف الى الياء (١٩٩٣) .

المترجم

هاشم احمد : حصل على بكالوريوس الهندسة المدنية عام ١٩٧٥ ، صابر له كتاب مترجم بعنوان قرامة في مستقبل العالم ، ويقوم باعداد سلسلة كتب لتبسيط العلوم لنور النشر ، وهناك كتابان اخران في هذه السلسلة بعنوان ثورة في التكنولوجيا الحيوية وحروب المياه ، الصراعات القادمة في الشرق الأوسط

المراجع

د. ابراهيم عبد المقصود ابراهيم ، تخرج في كلية زراعة عين شمس ١٩٧٠ ، حصل على الدكتوراه في الكيمياء الحيوية ١٩٨٦ يعمل رئيس لقسط زراعة الانسجة بمشروع مصر - كاليفورنيا بكلية زراعة جامعة القاهرة ويشتغل على معامل زراعة الانسجة النباتية بوزارة الزراعة -

اقرأ في هذه السلسلة

أحلام الاعلام وقصص أخرى	بتراند رسل
الإلكترونيات والحياة الحديثة	ي ٠ رانونسكايا
نقطة مقابل نقطة	النس مكسلي
الجغرافيا في مائة عام	ت ٠ و ٠ فريمان
الثقافة والمجتمع	رايموند وليامز
تاريخ العلم والتكنولوجيا (٢ ج)	ر ٠ ج ٠ فوردس
الأرض الغامضة	ليمسترديل راي
للرواية الإنجليزية	والثر الن
المشهد الى فن المسرح	لويس فارچاس
آلهة مصر	فرانسوا توماس
الإنسان المصري على الشاشة	د ٠ قدرى حقنى وآخرين
القاهرة مدينة الف ليلة وليلة	أولج قولكف
الهوية القومية في السينما العربية	هاشم النحاس
مجموعات اللقود	ديفيد وليام ماكغوال
الموسيقى - تعبير لغوي - ومنطق	عمرزين الشوان
مصر الرواية - مقال في النوع الأدبي	د ٠ محسن جاسم المرسوى
ديلان توماس	إشراف س ٠ بي ٠ كركس
الإنسان ذلك الكائن الفريد	جون لويش
الرواية الحديثة	جسول ويست
المسرح المصري المعاصر	د ٠ عبد المحطى شعراوى
على محمود طه	أنور الساداتوى
القوة النفسية للأهرام	بيلى شول وادينيت
فن الترجمة	د ٠ صفاء خلوصى
تولستوى	رالف ئى ماتلس
سمتدال	فيكتور برومبير

رسائل واحاديث من (الغنى	فيكتور هيجو
الجزء والكل > مساووات في مضمار	فيرتز هينزبرج
الفيزياء الذرية >	ميدني هوك
القرآن الخامس ماركس والماركسيون	ف . ع ادنيكوف
فن الألب الروائي عند تولستوى	هادي نعمان الهيتي
ابن الأطفال	د . نعمة رحيم المزوي
احمد حسن الزيات	د . فاضل احمد الطاشي
اعلام العرب في الكيمياء	جلال العشري
نكرة المسرح	هنري باربرس
الجحيم	الصعيد عليوة
صنع القرار السياسي	جاكوب برونوفسكي
الطور الحضاري للانسان	د . روجر ستروچان
هل نستطيع تعليم الاخلاق للأطفال	كاثي ثير
تربية الدواجن	ا . سييس
الموتى وعالمهم في مصر القديمة	د . فاعوم بيتروفيتش
الفصل والطب	سيح معارك فاضلة في العصور الوسطى
سياسة الولايات المتحدة الامريكية ازاء	د . ليفوار تشامبرز رايت
مصر ١٨٣٠ - ١٩١٤	د . جون شستدر
كيف تعيش ٣٦٥ يوما في السنة	بيير البيير
المسحافة	د . غيبريال وهبة
اثر الكوميديا الالهية لدانتى في الفن	د . رمسيس عوفس
التشكيلى	د . محمد نعمان جلال
الأدب الروسى قبل الثورة البلشفية	فرانكلين ل . باومر
ويهدها	شوكوت الربيعي
حركة عدم الانحياز في عالم متغير	د . محيى الدين احمد حسين
الفكر الأوربي الحديث > (٤ ج)	
الفن التشكيلى المعاصر في الوطن العربي	
١٩٨٥ - ١٩٨٥	
التنشئة الاسرية والابناء الصغار	

نظريات الفيلم الكبرى	ج ٠ دادلى اندرو
مختارات من الأدب القصصى	جوزيف كونراد
الحياة فى الكون كيف نشأت واين توجد	د ٠ جوهان دورشز
حرب الفضاء	طائفة من العلماء الأمريكين
ادارة الصراعات الدولية	د ٠ السيد عليوة
الميكروكمبيوتر	د ٠ مصطفى عنانى
مختارات من الأدب اليابانى	صبرى الفضل
الفكر الأوروبى الحديث ٣ ج	فرانكلين ل ٠ باومر
تاريخ ملكية الأرض فى مصر الحديثة	جسبريل بايس
اعلام الفلسفة السياسية المعاصرة	انطونى دى كرمجنى
كتاية المينتاريو للمسيما	دوايت سوين
الزمن وقياسه	زافيلسكى ف ٠ س
أجهزة تكييف الهواء	ابراهيم القرشائى
الخدمة الاجتماعية والتضبط الاجتماعى	بيتر رداى
سبعة مؤرخين فى العصور الوسطى	جوزيف دامموس
التجربة اليونانية	س ٠ م پورا
مراكز الصناعة فى مصر الإسلامية	د ٠ عاصم محمد رزق
العلم والطلاب والمدارس	رونالد د ٠ سمپسون
الشوارع المصرى والفكر	د ٠ انور عبد الملك
حوار حول التنمية الاقتصادية	والث وتيمان روستر
تبسيط الكمياء	فريد س هيس
العادات والتقاليد المصرية	جون بيركهارت
الغذوق السينمائى	آلان كامسپار
الخطيط السياحى	سامى عيد المعطى
البيتور الكونية	فريد هويل
دراما الشاشة (٢ ج)	شاندرا ويكراما ماسينج
الهيرويين والايذز	حمين حلمى المهندس
نجيب محفوظ على الشاشة	روى روبرتمسون
صور أفريقية	هاشم النحاس
	دوركاس ماكلينتوك

المخدرات حقائق اجتماعية ونفسية	بيتر لسورى
وقائظ الاعضاء من الالف الى الياء	يوريس فيدروفيتش سيرجيف
الهندسة الوراثية	ويليام بينز
تربية اسمائه الزيفة	ديفيد الدوتون
الفلسفة وقضايا العصر (٢ ج.)	جميعها : جون د - يورر وميثون جولد يلجر
الفكر التاريخى عند الاغريق	أرنولد توينبى
قضايا وملامح الفن التشكيلي	د - صالح رضا
التقنية فى البلدان النامية	م - هـ - كنج وآخرون
بداية بلا نهاية	جورج جاموف
السرف والصناعات فى مصر الإسلامية	د - السيد طه أبو سنديرة
حوار حول النظامين الوثنيين	حائيليو جاليليه
للكون	اريك موريس وآلان هو
الارهاب	سيريل السديد
أختاتون	آرثر كيمستلر
القبيلة الثالثة عشرة	توماس ا - هاريس
التوافق النفسى	مجموعة من الباحثين
الدليل البيليوجرافى	روى ارمز
لغة الصورة	ناجى مقشير
الثورة الاملاحية فى اليابان	بول هاريسون
العالم الثالث شدا	ميخائيل آلبى ، جيس لفلوك
الانقراض الكبير	فيكتور مورجان
تاريخ النقود	اعداد محمد كمال اسماعيل
التحليل والتوزيع الأوركستراالى	بيرتون بورتر
الحياة الكريمة (٢ ج.)	الفردى الطوى
الشاهامة (٢ ج.)	محمد فؤاد كوبرلى
قيام الدولة العثمانية	اندولد ميرى
عن النقد السيلمانى الأمريكى	اختيار / د - فيليب عطية
قوائم زراشت	اعداد / موشى براخ وآخرون
السيئما الصهيونية	

دليل تنظيم المتاحف	آدامز فيليب
م سقوط المطر وقصص أخرى	نادين جورديمر وآخرون
جماليات فن الاخراج	زيجمونت هيلر
التاريخ من شتي جوانيه (٣ ج)	مستيفن أوزميت
الحملة الصليبية الأولى	جوناثان ريلي سميت
التمثيل للمسيح والتلفزيون	توني بيار
المعماريون في أوروبا	بول كولنسر
صناع الخلود	موريس بيريراير
الكنائس القبطية القديمة في مصر (٢ ج)	القوريد ج - بيلر
رحلات فارغما	رودريجو فارغما
انهم يصنعون البشر (٢ ج)	مانس يكارو
في اللق السيماني للفرنسي	اختيار / د رفيق الصبان
السيما الخيالية	بيتسو نيكلز
السلطة والفرد	برنداند راسل
الأزهر في الف عام	بيشارد دودج
رواد الفلسفة الحديثة	ريتشارد شاخ
سفر قامة	ناصر خسرو علوي
مصر الرومانية	نفتالي لويس
كتابة التاريخ في مصر القرن التاسع	عشر جاك كرايس جونيور
الاتصال والهيمنة الثقافية	هربرت شيلر
مختارات من الاداب الاسيوية	اختيار / صيري الفهبل
كتب غبرت الفكر الانساني (٥ ج)	أحمد محمد الشنواني
الشموس المتفجرة	اصحق عظيموف
مدخل الى علم اللغة	لوريتو تود
حديث النهر	اعداد / سوريال عيد الملك
من هم التكار	د - ابرو كريم الله
ماسستريخت	اعداد / جابر محمد الجزار
معالم تاريخ الانسانية (٤ ج)	ه - ج - وكز
الحمالات الصليبية	مستيفن رانسيمان
حضارة الاسلام	جوستاف جرونياوم

ريتشارد ف - بيرتون	رحلة بيرتون (٣ ج)
المنز متزل	المضارة الإسلامية
ارنولد جزل	الطفل (٢ ج)
بادي اونيفورد	افريقيا الطريق الآخر
فيليب عطية	السحر والعلم والدين
جلال عبد الفتاح	الكون ذلك المجهول
محمد زينهم	تكنولوجيا فن الزجاج
مارتن فان كريفيلد	حرب المستقبل
مسونداري	الفلسفة الجوهرية
فرانسيس ج - بوجين	الإعلام التطبيقي
ج - كارفيل	تبسيط المفاهيم الهندسية
توماس ليههارت	فن المايه والبانقومايم
الفين توفلر	نصول المسطرة
ادوارد ويونو	التفكير المتجدد
كريستيان سالين	السيناريو في السينما الفرنسية
جوزيف م - بوجز	فن القرعة على الأفلام
بول وارن	خفايا نظام النجم الأمريكي
جورج ستايز	بين تولستوى ودستوفسكي (٢ ج)
ويليام ه - ماثيوز	ما هي الجيولوجيا
جاري ب - تاش	الحمير والبيض والسمود
ستالين جين سولومون	أنواع الفيلم الأمريكي
عبد الرحمن الشيخ	رحلة الأمير رودلف ٢ ج
جوزيف تيمهام	تاريخ العلم والحضارة في الصين
كريستيان دديروش	المواة الفرعونية
ليوناردو دافنشي	نظرية التصوير

رقم الإيحاء بدار الكتب ١٩٩٦/٣٥٥٣

ISBN — 077 — 01 — 4733 — 8

يعتبر هذا الكتاب مقدمة مصبغة وعمليّة لأفكار ومصطلحات التكنولوجيا الحيوية. إن التكنولوجيا الحيوية هي إحدى المجالات سريعة النمو والأكثر إثارة في العلم، حيث قامت بتقديم منتجات ومنافع في خلال العشرين عاماً الماضية، تحسب من العجائب. لكنها أيضاً مجموعة معقدة من النظم العلمية، والتي تشتمل على مجموعة من الأفكار والتصورات واللغة الاصطلاحية الخاصة بها.

إن هذا الكتاب، يسهل اللّهام عن هذه الأفكار واللغات الاصطلاحية ليقدّم مادة سهلة للقارئ العادي، ويشرح الكتاب بأسلوب مباشر ما يزيد عن ١٠٠٠ مصطلح علمي فيما يزيد عن مائتي وثلاثين تعريفاً، شملت العديد من التقنيات، بدءاً من الأجسام المضادة الحفازة إلى كروموسومات الخميرة الاصطناعية، إلى الزراعة البيولوجية الحديثة، ومن العلم الصّرف بالتنظيم الصناعي.

هذا الكتاب يعتبر عنصراً هاماً وأساسياً، ويسهل دأبه كمرجع في التكنولوجيا الحيوية للباحث العادي المتخصص على حد سواء، ويعتبر مرجعاً قيماً للعلم ولوجيا وإنجازتهما الحقيقية والممكنة.

